(11) Veröffentlichungsnummer:

0 074 070

Α1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 82108019.9

(2) Anmeldetag: 01.09.82

(5) Int. Cl.³: C 07 D 217/26 C 07 D 209/42, C 07 D 209/52 C 07 D 209/20, C 07 C 127/19 07 C 127/15, C 07 C 149/437 07 D 333/24, C 07 D 213/55

C 07 D 213/40, C 07 D 231/12

(30) Prioritāt: 03.09.81 DE 3134933

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.03.83 Patentbiatt 83/11

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE (1) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt Main 80(DE)

72 Erfinder: Henning, Rainer, Dr. Völklinger Weg 56 D-6000 Frankfurt am Main 71(DE)

72) Erfinder: Urbach, Jansjörg, Dr. Le Lavandoustrasse 41 D-6242 Kronberg/Taunus(DE)

(72) Erfinder: Geiger, Rolf, Prof. Dr. Heinrich-Bleicher-Strasse 33 D-6000 Frankfurt am Main 50(DE)

(72) Erfinder: Teetz, Volker, Dr. An der Tann 20 D-6238 Hofheim am Taunus(DE)

(72) Erfinder: Schölkens, Bernward, Dr. Am Fliedergarten 1 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)

(4) Harnstoffderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende Medikamente sowie deren Verwendung.

(57) Verbindungen der Formel I

in der n 0 - 3;

R1 und R1 gleich oder verschieden sind, Wasserstoff; Alkyl oder Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, jedes gewünschteno falls substituient;

R2 Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl;

R3 Wasserstoff, Alkyl, Hydroxyalkyl, Akoxyalkyl oder Aminoalkyl. Alkanoylaminoalkyl, Guanidinoalkyl, Imidazolylalkyl, Indolylalkyl, Mercaptoalkyl oder Alkylthioalkyl, Phenylalkyl, Hydroxyphenylalkyl, Phenoxyalkyl oder Phenylthioalkyl oder R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen ein gesättigtes oder ungesättigtes 4 bis 8gliedrigen monocyclischen oder 8- bis 10-gliedrigen bicyclischen Isocyclus oder Heterocyclus, durch Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, Alkyl ggf. mono- oder disubstituiert, R4 Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkadienyl, Alkinyl, Alkeninyl oder Alkadiinyl, Cycloalkyl, Phenyl, Benzyl, Phenethyl oder Phenylpropyl, deren jedes ggf. mono- oder disubstituiert sein kann:

R5 Wasserstoff oder Alkyl, Hydroxy, Alkoxy und R⁶ Wasserstoff, ggf. substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, ggf. mono- oder disubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, bedeuten

ihre Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Heilmittel.

Croydon Printing Company Ltd.

U.S. V 5/84

Harnstoffderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende Medikamente sowie deren Verwendung

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel (I)

$$R^3$$
 COOR¹

$$R^2$$
N-(CHR⁵)_n-CH-R⁶

$$R^4$$
COOR¹

in welcher bedeutet:

5

10

20

25

30

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 inclusiv,

R¹ und R¹, gleich oder verschieden, Wasserstoff;

Alkyl oder Alkenyl mit 1 - 8 C-Atomen;

Phenyl oder Benzyl, jedes gewünschtenfalls mit

Methyl, Halogen, Methoxy oder Nitro substituiert;

R² Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 - 8 C-Atomen;

R³ Wasserstoff;

Alkyl mit 1 - 10 C-Atomen;

Hydroxyalkyl, Alkoxyalkyl oder Aminoalkyl mit je

1 - 5 C-Atomen;

Alkanoylaminoalkyl mit 1 - 7 C-Atomen;

Guanidinoalkyl, Imidazolylalkyl, Indolylalkyl,

Mercaptoalkyl oder Alkylthioalkyl mit je 1 - 6

Alkyl-C-Atomen;

Phenylalkyl mit 1 - 5 Alkyl-C-Atomen;

Hydroxyphenylalkyl mit 1 - 5 Alkyl-C-Atomen;

Phenoxyalkyl oder Phenylthioalkyl mit je 1 - 4

Alkyl-C-Atomen

oder R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden

C- und N-Atomen ein gesättigtes oder ungesättigtes

4 - 8 gliedriges monocyclisches oder 8 - 10

gliedriges bicyclisches Ringsystem bilden, das 1 - 2

Sauerstoff-, 1 - 2 Schwefel- und/oder 1 - 4 Stickstoffatome enthalten und durch Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 3 C-Atomen, Alkyl mit 1 - 3 C-Atomen oder Phenyl mono- oder disubstituiert sein kann;

5 R⁴ Wasserstoff,

Alkyl, Alkenyl, Alkadienyl, Alkinyl, Alkeninyl oder Alkadiinyl mit

1 - 8 C-Atomen,

Cycloalkyl mit 3 - 6 C-Atomen;

10 Phenyl, Benzyl, Phenethyl oder Phenylpropyl, deren jedes durch

> Halogen, Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy oder Methylendicxy monooder disubstituiert sein kann;

R⁵ Wasserstoff oder

Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen, Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 3 C-Atomen;

R⁶ Wasserstoff;

15

25

20 Alkyl mit 1 - 12 C-Atomen; Cycloalkyl mit 3 - 12 C-Atomen;

Alkenyl mit 1 - 12 C-Atomen;

Phenyl oder Naphthyl, deren jedes durch Halogen,
Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy
oder Methylendioxy mono- oder disubstituiert
sein kann;

durch Halogen, Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 3
C-Atomen, Phenoxy, Amino,

Dialkylamino mit 1 - 6 C-Atomen, Alkanoylamino mit 1 - 3 C-Atomen, Mercapto,
Alkylthio mit 1 - 3 C-Atomen, Phenylthio,
Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Phenyl,
Biphenylyl, Naphthyl oder Heteroaryl

substituiertes Alkyl mit 1 - 6 C-Atomen, wobei das Phenyl oder Naphthyl seiner-seits mit Halogen, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Nitro, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acetylamino, Cyano, Methylendioxy oder Sulfonamido mono- oder disubstituiert und das Heteroaryl durch die genannten Substituiert en und zusätzlich durch Phenyl substituiert sein kann.

und deren Salze.

Bevorzugt werden Verbindungen der Formel I, in welcher die Substituenten folgende Bedeutung haben:

n = 0 bis 2

5

10

- R¹ und R¹ Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 4 C-Atomen, Benzyl, ggf. im Phenylkern mit Methyl, Halogen, Methoxy- oder Nitro substituiert;
 - .R² Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen;
 - R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure, Acetylaminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl oder Phenylthiomethyl;
- 25
 R² und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten oder ungesättigten 4 bis 8-gliedrigen monocyclischen bzw. 8 bis 10-gliedrigen bicyclischen Ringsystems sein, das außer Kohlenstoff auch noch jeweils ein Sauerstoff-, Schwefel und/oder 1 bis 3 Stickstoff- atome enthalten kann, als solche Ringsysteme kommen in Betracht: Azetidin, Dihydropyrrol, Pyrrolidin, Piperidin, beide ggf. durch Methoxy, Ethoxy, Methyl, .Ethyl, Phenyl mono- oder disubstituiert, Hexahydro- azepin, Octahydroazocin, Morpholin, N´-Alkylpiper- azin mit 1 bis 3 C-Atomen, N´- Phenylpiperazin,

Thiazolidin, ggf. in 2-Stellung durch Methyl, Ethyl, Phenyl, Hydroxyphenyl oder Methoxyphenyl substituiert, als monocyclische, Tetrahydrochinolin, Tetrahydroisochinolin, Decahydroisochinolin, Decahydroindol, Decahydroisochinolin, Dihydroindol, Octahydroindol, 2-Azabicyclo[3.3.0]octan, alle cgf. mcno- cder disubstituiert ldurch Methyl oder Methoxy, Tetrahydroimidazolo-[2,3-c]pyridin, Tetrahydrothieno-[3,2-c] pyridin, Tetrahydrothieno-[3,2-c] pyridin, Tetrahydrothieno-[3,4-c]pyridin als bicyclische Systeme;

- R⁴ Wasserstoff; geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen; Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl; Phenyl; Benzyl; Phenethyl;
- 15 R⁵ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Benzyl;

5

10

- R⁶ Wasserstoff; Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder Phenyl, das durch Methyl, Halogen, Methoxy, Acetoxy, Nitro mono- oder disubstituiert sein kann; substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, wobei als Substituenten in Betracht kommen:
 Halogen, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Phenoxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Anilino, Acetylamino, Benzamido, Mercapto, Phenylthio, Phenylsulfinyl,
- Phenylsulfonyl;

 Phenyl, ggf. durch Halogen, Methyl, Ethyl, Methoxy,

 Ethoxy, Nitro, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

 Acetylamino, Cyano, Methylendioxy, Sulfonamido

 mono- oder disubstituiert, Biphenylyl,
- Heteroaryl, wie Pyridyl, Thienyl, Indolyl, Benzthienyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und Thiazolyl, ggf. durch Halogen, Methyl, Methoxy und Phenyl substituiert.

Besonders bevorzugt werden Verbindungen der Formel (I), in welcher die Substituenten folgende Bedeutung haben:

= 0 oder 1 5 und R¹ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl, t-Butyl, Benzyl, p-Nitrophenyl _R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure oder Acetylaminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, 10 Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl, Phenylthiomethyl; und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten oder ungesättigten 5 bis 7 gliedrigen 15 monocyclischen bzw. 8 bis 10-gliedrigen bicyclischen Ringsystems sein, daß außer Kohlenstoff- auch noch jeweils ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder 1 bis 2 Stickstoffatome enthalten kann; als solche Ringsysteme kommen in 20 Betracht: Dihydropyrrol; Pyrrolidin, Piperidin, beide ggf. durch Methoxy, Methyl oder Phenyl substituiert, Hexahydroazepin, Thiazolidin, ggf. durch Methyl, 25 Phenyl oder Hydroxyphenyl in 2-Stellung substituiert, als monocyclische, Tetrahydroisochinolin, Decahydroisochinolin, Dihydroindol, Octahydroindol, 2-Azabicvclo/3.3.0/octan, alle ggf. durch Methyl oder Methoxy mono- oder disubstituiert, Tetrahydroimidazolo-[2,3-c]pyridin, Tetrahydrothieno-[2,3-c]-30 pyridin, Tetrahydrothieno-[3,2-c]-pyridin, Tetrahydrothieno- $\int 3$, 4-c \overline{J} -pyridin als bicyclische Systeme. Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Isopropyl, Isobutyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Allyl, Butenyl, 35 Propargyl, Butinyl, tert. Butyl.

R⁵ Wasserstoff, Methyl, Benzyl.

Biphenylyl;

5

10

15

R⁶ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
 oder Alkenyl mit 1 bis 6 C-Atomen oder Cyclo alkyl mit 3 - 6 C-Atomen;

substituiertes Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, wobei als Substutenten in Betracht kommen:

Methoxy, Ethoxy, Phenoxy, Dimethylamino, Anilino, Benzamido, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Phenyl, ggf.durch Halogen, Methyl, Methoxy, Nitro, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Acetylamino, Cyano, Methylendioxy monoder disubstituiert;

Heteroaryl wie Pyridyl, Thienyl, Indolyl, Benzthienyl, Imidazolyl, Thiazolyl, ggf. durch Chlor, Methyl, Methoxy oder Phenyl substituiert.

Hervorzuheben sind Verbindungen der Formel I, in der n = 1, R¹ Wasserstoff, R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-System, das Octahydroindol-System oder das 2-Azabicyclo/3.3.0/octan-System, R⁴ Ethyl, R⁵ Wasserstoff und R⁶ B-Phenylethyl bedeuten.

Die Verbindungen der Formel I enthalten mehrere asymmetrische C-Atome, sie liegen daher in enantiomeren und diastereomeren Formen vor. Die Erfindung umfaßt die reinen Isomeren sowie deren Gemische. Bevorzugt sind die Verbindungen, die an dem Kohlenstoffatom, das den Substituenten R³ trägt, die (S)-Konfiguration aufweisen. Besonders be-

R³ trägt, die (S)-Konfiguration aufweisen. Besonders bevorzugt sind Verbindungen, die sowohl an dem den Substituenten R³ als äuch an dem die COOR¹ -Gruppe tragenden Kohlenstoffatom, jeweils die (S)-Konfiguration aufweisen. In Verbindungen der Formel I, in der R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen für ein gesättigtes

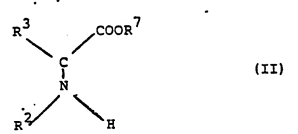
bicyclisches Ringsystem mit Kohlenstoffatomen als Brückenkopfatome stehen, ist die cis-Konfiguration mit einer endoständigen Orientierung der COOR¹-Gruppe zum bicyclischen Ringsystem bevorzugt. Besonders bevorzugte bicyclische 5 Ringsysteme sind endo-cis-Octahydroindol und endo-cis-2-Azabicyclo/3.3.0/octan.

Die Isomeren können beispielsweise durch Kristallisation geeigneter Salze, wie der Cyclohexyl- bzw. Dicyclohexyl
aminsalze oder durch Chromatographie an Kieselgel oder Ionenaustauschern rein dargestellt werden. Gegebenenfalls werden die Trennungen an geeigneten Vorstufen durchgeführt.

Falls die Verbindungen der Formel I sauren Charakter haben, umfaßt die Erfindung die freien Säuren, deren Alkali- und Erdalkalisalze sowie die Salze mit pharmazeutisch unbedenklichen Aminen wie Cyclohexylamin oder Dicyclohexylamin und basischen Aminosäuren wie Lysin und Arginin.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man einen Aminosäureester der Formel II

5



10

in der R⁷ die gleiche Bedeutung wie R¹ hat, jedoch nicht Wasserstoff ist; mit Phoseen und danach mit einer Verbindung der Formel IV

15

$$R^4$$
-NH-(CHR⁵)_n-CHR⁶
| COOR⁸

20

in der R^8 eine der Bedeutungen von R^7 hat, umsetzt,

25

oder eine Verbindung der Formel IV mit Phosgen und danach mit einer Verbindung der Formel II umsetzt,

und gegebenenfalls das erhaltene Produkt einer Hydrolyse unterwirft.

30

Bei der zuerst genannten Verfahrensvariante wird eine Verbindung der Formel II in welcher R⁷ die gleiche Bedeutung wie R¹ in Formel I hat, jedoch nicht Wasserstoff ist, mit Phosgen zu dem N-Chlorcarbonylderivat der Formel (III) umgesetzt.

$$R^3$$
 $COOR^7$ (III)

In Fällen, in denen R² Wasserstoff bedeutet, kann sich bei dieser Reaktion, vor allem bei erhöhter Temperatur, ein Isocyanat der Formel (III-a) bilden.

10

5

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{3} \\
 & \times \\
\mathbb{R}^{7} \\
 & \times \\
\mathbb{R}$$

Die Verbindung der Formel (III) oder (III-a) wird mit einer Verbindung der Formel (IV), in welcher R⁸ eine der Bedeutungen von R⁷ in Formel (II) hat, zu einer Verbindung der Formel (I-a)umgesetzt

20

$$R^3$$
 $COOR^7$

$$C^{-N-(CHR^5)}_{0 R^4}_{2 COOR^8}$$
 $COOR^8$
 $COOR^8$

25

In Fällen, in denen R⁷ und R⁸ Alkyl oder Phenyl bedeuten, kann gewünschtenfalls eine Verbindung der Formel (I-a) zu einer Verbindung der Formel (I-b) hydrolysiert werden.

30

$$R^3$$
 COOH

$$C^{-N-(CHR^5)}_{n}^{-CH-R^6}$$
(I-b)

Falls R⁷ in Formel (I-a) Benzyl oder 4-Nitrobenzyl bedeutet, kann man eine Verbindung der Formel (I-a) durch Hydrogenolyse in eine Verbindung der Formel (I-c) überführen.

5

10

Die Umsetzung der Verbindung der Formel (II) mit

Phosgen wird in einem aprotischen organischen Lösungsmittel mit oder ohne Zusatz eines Säurefängers durchgeführt; als Säurefänger kommen basische Verbindungen,
insbesondere organische Stickstoffbasen z.B. Triethylamin, Tripropylamin, N-Methylmorpholin, Pyridin und
ähnliche in Betracht. Als Lösungsmittel sind beispielsweise Methylenchlorid, Chloroform, Tetrahydrofuran und
Dioxan geeignet. Die Reaktion wird bei tiefer bis
leicht erhöhter Temperatur, im allgemeinen zwischen
- 50°C und + 40°C, vorzugsweise bei - 30°C bis 0°C

25 durchgeführt.

Die Reaktion einer Verbindung der Formel (III) mit einer Verbindung der Formel (IV) erfolgt unter ähnlichen Bedingungen, jedoch bei einer etwas höheren Temperatur, etwa von 0°C bis 80°C, vorzugsweise 30°C bis 50°C. Als Lösungsmittel ist außer den genannten auch Dimethylformamid gut geeignet.

30

Die Umsetzung einer Verbindung der Formel (IV) mit einem Isocyanat der Formel (III-a) wird in entsprechender Weise durchgeführt.

• 35 Die Hydrolyse einer Verbindung der Formel (I-a) zu einer Verbindung der Formel (I-b) kann auf verschiedenen Wegen erfolgen. In Fällen, in denen in Formel (I-a) R⁷ und R⁸ Alkyl, jedoch nicht <u>t</u>-Butyl bedeuten, kann die Umsetzung vorteilhaft mit einem Alkalihydroxid oder -carbonat in einem Gemisch aus Wasser und einem niederen Alkohol durchgeführt werden. Als Temperatur ist 0°C bis 100°C geeignet, vorzugsweise 20°C bis 40°C.

5

35

- In Fällen, in denen R⁷ und R⁸ t-Butyl bedeuten, führt man die Umsetzung mit Hilfe einer Säure, vorzugsweise einer starken Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure ohne Zugabe eines Lösungsmittels oder in Methanol oder Ethanol bei 0° bis 80°C, vorzugsweise bei 20°C bis 40°C durch.
- In Fällen, in denen entweder R⁷ oder R⁸ t-Butyl und der andere Rest Alkyl oder Phenyl bedeutet, kann man auch die oben beschriebenen Verfahren sequentiell in beliebiger Reihenfolge anwenden. Die katalytische
- 20 Hydrogenolyse einer Verbindung der Formel (I-a), worin R⁷ Benzyl oder 4-Nitrobenzyl bedeutet, kann in einem niederen Alkohol als Lösungsmittel unter Zusatz eines Katalysators herbeigeführt werden.
- Als Katalysatoren für die Hydrogenolyse kommen Edelmetallkatalysatoren wie Palladiumschwarz, Palladium
 auf Kohle oder Platindioxyd in Betracht. Die Reaktion
 wird bei leicht erhöhter Tempcratur, etwa bei 20°C bis
 80°C, vorzugsweise bei 20°C bis 40°C und unter leicht
 erhöhtem Wasserstoffdruck, etwa 1 bis 50 atm. durchgeführt, vorzugsweise bei 1 bis 8 atm.

Analog den zur Herstellung von Verbindungen der Formel (III) angegebenen Verfahren kann man auch eine Verbindung der Formel (IV) mit Phosgen zu einer Verbindung der Formel (V),

$$R^4-N-(CHR^5)_n-CH-R^6$$
 (V)

COC1 COOR8

umsetzen.

In Fällen, in denen R⁴. Wasserstoff bedeutet, kann sich bei dieser Reaktion ein Isocyanat der Formel (V-a) bilden, besonders bei erhöhter Temperatur.

$$0=C=N-(CHR^{5})_{n}-CH-R^{6}$$
COOR⁸ (V-a)

Eine Verbindung der Formel (V) bzw. (V-a) wird anschließend mit einer Verbindung der Formel (II)

15 unter den oben für die Herstellung von Verbindungen
der Formel (I-a) beschriebenen Bedingungen, zu
einer Verbindung der Formel (I-a) umgesetzt.

Die für dieses Verfahren als Ausgangsstoffe benötigten

20 Aminosäureester der Formel (II) werden aus den entsprechenden Aminosäuren nach üblichen Methoden hergestellt (siehe die in Houben/Weyl/Müller, Methoden der
Organischen Chemie, Bd. 15/1, S. 315-370 aufgeführten
Methoden). Sofern die entsprechenden Aminosäuren nicht

- in der Natur vorkommen, sind sie synthetisch in der Regel leicht zugänglich.

 Hexahydroazepin-2-carbonsäure und deren höhere Homologe erhält man aus dem Lactam entsprechender Ringgröße durch Chlorierung und Favorskii-Reaktion mit Kalium-tert.-
- 30 butylat. (J. Med. Chem. 14, 501 (1971)). Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure und ihre substituierten Derivate sind durch Pictet-Spengler-Reaktion aus den entsprechenden Phenylalaninderivaten und Formaldehyd leicht zugänglich (J. Amer. Chem. Soc.
- 35 70, 180 (1948). Dihydroincol-2-carbonsäure und

deren substituierte Derivate werden nach Aust. J. Chem. 20, 1935 (1967) hergestellt. Aus beiden erhält man durch Druckhydrierung über einem Rhodiumkatalysator die entsprechenden Decahydroisochinolin- bzw. Octahydroindol-Derivate. Ebenfalls durch Pictet-Spengler-Cyclisierung mit Formaldehyd gewinnt man Tetrahydroimidazo-[2,3-c]pyridin-carbonsäure aus Histidin (Hoppe-Seylers Z. physiol. Chem. 284, 131 (1949)) und die Thienopyridin-Derivate aus den entsprechenden Thieno-10 alaninen (Heterocycles 16, 35 (1981)). In 2-Stellung substituierte Thiazolidin-5-carbonsäuren erhält man leicht durch Ringschlußreaktion aus Cystein und dem entsprechenden Aldehyd (Jap. Pat. 5 5011-547).

15

25

5

Die Ausgangsstoffe der Formel (IV-a) (entspricht Formel (IV) mit n=0),

$$\begin{array}{c}
R^4-NH-CH-R^6 \\
\downarrow \\
COOR^8
\end{array}$$
(IV-a)

erhält man durch Veresterung der entsprechenden X -Aminosäuren unter üblichen Bedingungen (siehe oben). Ausgangsstoffe der Formel (IV-b) (entspricht Formel (IV) mit n=1)

30 erhält man durch Addition eines primären Amins der Formel (VI)

$$R^4-NH_2$$
 (VI)

$$R^5$$
CH=C- R^6 (VII)

Die $\not \propto$ -Alkylencarboxylate der Formel (VII) sind aus 5 den entsprechenden alkylierten Malonsäurehalbestern der Formel (VIII),

10

15

durch Mannich-Reaktion mit Formaldehyd und Diethylamin leicht zugänglich (Arch. Pharm. 314, 197 (1981)).

Die neuen Verbindungen der Formel (I) besitzen eine langandauernde, intensive blutdrucksenkende Wirkung. Sie entfalten diese Wirkung durch Hemmung des Angiotensin-Converting-Enzyms (ACE). Dieses Enzym wandelt das Decapeptid Angiotensin I in das 20 pressorisch wirksame Octapeptid Angiotensin II um; die Dysregulation dieser Enzymreaktion ist ein auslösender Faktor von verschiedenen Formen der Hypertonie bei Säugern und Menschen. Weiterhin inaktiviert das ACE durch Abbau das vasodepressorisch 25 wirksame Bradykinin; diese Inaktivierung wird durch die neuen Verbindungen ebenfalls inhibiert. Von verschiedenen Gruppen wurden in der letzten Zeit Verbindungen beschrieben, die wirksame Inhibitoren des ACE sind (Übersicht z.B. J. Med. Chem. 24, 355 (1981)). Die neuen Verbindungen konkurrieren vorteilhaft mit den dort beschriebenen Inhibitoren. Sie inhibieren in vitro das Converting-Enzyme mit IC_{50} -Werten von 5 x 10^{-9} bis 10^{-6} mol/1, in vivo an normotonen Ratten wird der durch Injektion von 35 Angiotensin I hervorgerufene Pressorreflex ab einer

Dosis von 0,1 mg/kg bei intravenöser Gabe langanhaltend inhibiert.

5

Aufgrund dieser Eigenschaften können die neuen Verbindungen und ihre physiologisch verträglichen Salze zur Bekämpfung des Bluthochdrucks verschiedener Genese für sich allein oder in Kombination mit anderen blutdrucksenkenden, gefäßerweiternden oder diuretisch wirkenden Verbindungen angewandt werden. Sie können entweder allein oder mit physiologisch verträglichen Hilfs- oder Träger-10 stoffen vermischt angewandt werden.

Die Verbindungen können oral oder parenteral in entsprechender pharmazeutischer Zubereitung verabreicht werden. Für eine orale Anwendungsform werden die aktiven 15 Verbindungen mit den dafür üblichen Zusatzstoffen wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmitteln vermischt und durch übliche Methoden in geeignete Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wäßrige alkoholische oder ölige Suspensionen oder wäßrige alkoholische öder ölige Lösungen. Als 20 inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesiumkarbonat, Kaliumphosphat, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- oder Feuchtgranulat er-25 folgen. Als ölige Trägerstoffe oder Lösungsmittel kommen beispielsweise pflanzliche und tierische öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die 30 aktiven Verbindungen oder deren physiologisch verträgliche Salze gewünschtenfalls, mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen gebracht. Als Lösungsmittel für die neuen aktiven Verbindungen und 35 die entsprechenden physiologisch verträglichen Salze kommen 5

15

20

z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösungen oder Alkchole, z.B. Athanol, Propandiol oder Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glukose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Die tägliche Dosis für Verbindungen der Formel (I)
und ihre Salze beträgt 20 mg bis 3 g, vorzugsweise 50 mg
bis 1 g pro Patient. Toxische Wirkungen der Substanzen
wurden bisher nicht beobachtet.

Soweit kein anderes Verfahren angegeben ist, werden die in den folgenden Beispielen beschriebenen Verbindungen zur Analyse und biologischen Bestimmung einer HPLC-Reinigung unterworfen.

Da alle erfindungsgemäßen Verbindungen nach nur zwei Methoden hergestellt werden, sollen im folgenden diese beiden Verfahren in vier Beispielen ausführlich dargestellt werden. Die weiteren analog hergestellten Derivate sind in einer Tabelle mit ihren NMR-Daten zusammengestellt.

Beispiel 1:

(3S)-(N-Isopropyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-carb-

5 amoyl>-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

1.1. 1.2.3.4-Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-benzyl-

ester Benzolsulfonat

10

53 g (0,3 Mol) 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure,,150 ml Benzylalkohol und 53,3 g (0,33 Mol) Benzolsulfonsäure werden 1 h auf 140°C erhitzt, dann mit 100 ml Toluol versetzt und am Wasserabscheider gekocht, bis die theoret. Menge Wasser sich gebildet hat. Danach wird das Lösungsmittel entfernt, der Rückstand mit Ether digeriert, der Niederschlag abgesaugt und aus Ethanol/Ether umkristallisiert.

20

15

F. $165 - 166^{\circ}C$ $[\alpha]_{D}^{-} -42,1^{\circ} c=1$ (DMF)

1.2. N-Chlorcarbonyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-

3-carbonsäure-benzylester

4,25 g des obigen Benzylester-Benzolsulfonats werden in 100 ml gesättigter Natriumbicarbenatlösung gelöst, mit Methylenchlorid extrahiert,
über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel
entfernt. Der Rückstand (2,67 g/0,01 Mol) wird
zusammen mit 1,5 g (0,015 Mol) Triethylamin in
10 ml trockenem Methylenchlorid gelöst. Die
Lösung wird bei -20° bis - 30°C zu 11,5 ml einer

15%igen Phosgenlösung in Methylenchlorid getropft, 30 min. gerührt, dann zur Trockne eingeengt.

5

10

15

1.3 Phenethylmalonsäurediethylester .

Aus 6,5 g Natrium und 130 ml absolutem Ethanol wird eine Natriumethylatlösung bereitet, 45 g Malonsäurediethylester und 30 g Phenethylbromid werden gemischt und unter Eiskühlung zugetropft. Anschließend wird 6 Std. am Rückfluß gekocht und über Nacht abkühlen lassen. Die Hauptmenge Ethanol wird im Vakuum entfernt, der Rückstand in Wasser aufgenommen, mit Ether extrahiert, über Na₂SO₄ getrocknet, eingeengt und destilliert. Sdp O.1 90°C

- 20

25

1.4 2-Methylen-4-phenylbuttersäureethylester

26,6 g (0,1 Mol) Phenethylmalonsäurediethylester werden im Verlauf einer Stunde unter Rühren zu 5,6 g KOH in 65 ml abs. Ethanol getropft, 15 Std. bei Raumtemperatur gerührt, dann 5 min. aufgekocht. Das Ethanol wird im Vakuum entfernt, Eiswasser zugesetzt und mit Ether extrahiert. Die wässrige Phase wird mit 2 N Salzsäure angesäuert und mit Ether extrahiert. Der zweite Extrakt wird getrocknet und eingeengt, dann mit 8,8 ml Diethylamin neutralisiert. 12 ml 30%iger Formaldehydlösung werden zugesetzt, 3 Std. gerührt, dann mit Kaliumcarbonat gesättigt, mit Ether extrahiert,

Extrakt mit verdünnter Salzsäure gewaschen, getrocknet und eingeengt.

° 35

.30

NMR (CDCl₃) $\delta = 7.05 \text{ s (5H)}$; 6.02 s (1H); 5.4 s (1H); 4.15 q (4H); 2.65 bs (4H); 1.25 t (3H)

5

1.5 N-Isopropyl-N-(2-carbethoxy-4-phenyl-butyl)-amin

10

15

14,2 g 2-Methylen-4-phenylbuttersäureethylester und 5,7 ml Isopropylamin wurden in 25 ml absolutem Ethanol 12 Tage bei Raumtemperatur gerührt, das Lösungsmittel entfernt, in 1 N Salzsäure aufgenommen, mit Ether extrahiert, die wässrige Phase mit Natriumcarbonat alkalisch gestellt, mit Ether extrahiert, getrocknet, eingeengt.

NMR (CDCl₃): $\delta = 7.1 \text{ s (5H)}$, 4.1 q (2H); 3.0-2.2 m (6H); 2.05 - 1.5 m (3H); 1.22 t (3H); 1.0 d (6H).

20

1.6 (3S)-(N-Isopropyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-

carbamoyl -1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbon-

25

säure-benzylester

Der rohe N-Chlorcarbonyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-benzylester (aus 1.2)
wird in 10 ml CH₂Cl₂ aufgenommen, eine Lösung von 2,6 g
N-Isopropyl-N-(2-carbethoxy-4-phenyl-butyl)-amin
und 1,2 ml Triethylamin in 10 ml Methylenchlorid
wird zugetropft, die Mischung 20 Std. auf 35°C
erhitzt, dann zur Trockne eingeengt, in Essigester
aufgenommen, mit 1 N Salzsäure, gesättigter Natriumbicarbonatlösung und Wasser gewaschen, getrocknet
und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel

```
in die beiden Diastereomeren des Produkts aufge-
           trennt.
                      NMR: (CDCl_3) & 7,3 - 6,8 m (14H);
           Isomer 1:
                                       5,05 s + t (3H);
                                       4,48 s (2H), 4,2-3,5
5
                                       m (4H); 3,4-2,4 m (6H);
                                       2,0-1,6 m (2H); 1,3 -
                                       0,9 m (9H)
                             (CDCl_3) & 7,3 - 6,9 m (14H);
           Isomer 2:
10
                                       5,0 s (2H); 4,8 t (1H);
                                        4,52 s (2H); 4,2 - 3,5
                                       m (4H); 3,3-2,4 m
                                        (6H); 2,0-1,6 m (2H),
                                        1,3 - 1,0 m (9H).
15
           3-(S)-(N-Isopropyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-
           carbamoyl>-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbon-
20
            säure
            1.7.1.
                     Isomer 1
25
            1,35 g 1.6 (Isomer 1) werden in 30 ml absolutem
            Ethanol mit 0,7 g Pd/C (10%ig) 4 h bei 1 atm.
            Wasserstoffdruck hydriert. Nach Ende der Wasser-
            stoffaufnahme wird filtriert und eingeengt.
            NMR \delta = 7,4 - 6,9 \text{ m} (9H); 6,5 bs (1H); 4,66
 30
                  t (1H); 4,4 s (2H); 4,2 - 3,5 m (3H);
                  3,4 - 2,3 m (7H); 2,0 - 1,6 m (2H);
                   1,3 - 0,9 m (9H).
            Natriumsalz: 0,35 g 1.7.1 werden in 10 ml
                           H<sub>2</sub>O aufgenommen, mit 63 mg Natriumbi-
 35
                           carbonat 30 min. erhitzt, eingeengt,
```

mit Ether verfestigt; farbloses Pulver IR 1730, 1620 cm⁻¹

5

1.7.2. Isomer 2

1,62 g 1.6 (Isomer 2) werden in 30 ml absolutem
Ethanol mit 0,7 g Pd/c (10%ig) 1,5 h bei 1 atm

Wasserstoffdruck hydriert. Nach Ende der Wasserstoffdruck hydriert und eingeengt.

NMR = \$7,3 - 6,9 m (9H); 5,1 bs (1H);

4,60 t (1H); 4,30 s (2H); 4,2 - 3,5 m (3H); 3,3 - 2,4 m (7H); 2,0 - 1,5 m (2H); 1,4 - 1,0 m (9H).

15

Lysinsalz: 0,57 g 1.7.2. werden in 10 ml Methanol gelöst, 0,21 g Lysin in 5 ml Wasser werden zugesetzt, zur Trockne eingeengt, mit Ether verfestigt, farbloses Pulver IR 1730, 1610 cm⁻¹

20

Beispiel 2:

3(S)-(N-Isopropyl-N-(4-phenyl-2-carboxy-butyl)-carb-

amoyl>-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-3-carbonsäure

30

35

2.1. Isomer 1

0,55 g 1.7.1 werden in 6 ml Ethanol gelöst, 6 ml 6N Natronlauge zugegeben, über Nacht stehen gelassen, das Ethanol entfernt, mit 1N Salzsäure angesäuert, mit Methylenchlorid extrahiert, über Magnesiumsulfat getrocknet, eingeengt, kristallisiert aus Chloroform/Petrolether.

F. $118 - 120^{\circ}C$ NMR (DMSO) = $\{7,1 \text{ s (9H); } 4,5 \text{ t (1H); } 4,43 \text{ s}$ (2H); 4,0-2,8 m (7H); 1,9 -1,5 m (2H), 1,05 dd (6H).

10 2.2 Isomer 2

O,68 g 1.7.2 werden in 10 ml Ethanol gelöst,

10 ml 6 N Natronlauge zugesetzt, 2 Std. gerührt,
das Ethanol entfernt, mit 1 N Salzsäure angesäuert, mit Methylenchlorid extrahiert, getrocknet, eingeengt, farbloser Schaum.

NMR (CDCl₃) = 7,0 s (9H); 4,65 t (1H);

4,44 s (2H); 4,0 - 3,0 m

(7H), 2,1 - 1,6 m (2H);

1,1 dd (6H).

Bis-Dicyclohexylaminsalz: 0,65 g 2,2 werden in 10 ml Methylenchlorid gelöst, 0,6 ml Dicyclohexylamin zugegeben, eingeengt, mit n-Hexan verrieben; farblose Kristalle F. 67 - 70°C (Zers.).

IR 1630 cm⁻¹

25

20

5

Beispiel.3:

- 3(S)-(N-Methyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-carb-
- 5 amoyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
 - 3.1. N-Methyl-N -(2-carbethoxy-4-phenyl-butyl)-amin

26,3 g 2-Methylen-4-phenylbuttersäureethylester

(1,4) und 4 g Methylamin werden im Autoklaven in

150 ml Ethanol 10 Std. auf 80°C erhitzt. Nach
Abkühlen wird das Ethanol entfernt, mit 1N HCl
aufgenommen, mit Ether extrahiert, mit Natriumcarbonat alkalisch gestellt und erneut extrahiert, getrocknet, eingeengt.

NMR (CDCl₃) = 7,1 s (5H); 4,1 q (2H); 3,1 s (3H); 3,0-2,2 m (6H); 2,0 - 1,5 m (2H); 1,22 t (3H).

20

3.2. N-Methyl-N-chlorcarbonyl-N-(2-carbethoxy-4-phenyl-

butyl)-amin

25

2,35 g 3.1 werden zusammen mit 1,5 g Triethylamin in 10 ml trockenem Methylenchlorid gelöst. Diese Lösung wird bei -20° bis -30°C zu 11,5 ml einer 15% igen Phosgenlösung in Methylenchlorid getropft, 30 min. gerührt, dann zur Trockne eingeengt.

3.3. 2-Carbobenzoxy-3-carboxy-1,2,3,4-tetrahydroiso-

chinolin (Z-Tic)

188 g (1,05 Mol) 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-3-5 carbonsäure gibt man bei 0° zu 1050 ml 1N NaOH und tropft bei dieser Temperatur anschließend gleichzeitig 100 ml Chlorkohlensäurebenzylester und weitere 1050 ml 1N NaOH ein. Anschließend rührt man 2 Std. bei Raumtemperatur. Man extra-10 hiert dreimal mit Ether und säuert mit konz. HCl auf pH 1 an. Das ausgefallene Öl wird in Essigester extrahiert. Man wäscht die Essigesterlösung mit Wasser, bis die Wasserphase einen pH-Wert von 3 zeigt. Nach Trocknenkristallisiert das Produkt beim Einengen und Anreiben. Man 15 setzt 1,5 Liter Diisopropylether zu und rührt eine Stunde bei Raumtemperatur. Dann wird das Produkt abgesaugt; F. 138 - 139°.

20

25

3.4. 2-Carbobenzoxy-3-carboxy-1,2,3,4-tetrahydroiso-

chinolin-tert.-butylester

Zur Lösung von 248,8 g (0,8 Mol) 3,3 in 1,6 Litern Methylenchlorid gibt man 312 ml tert.Butanol und 8 g 4-Dimethylaminopyridin. Man kühlt auf -5°C und setzt portionsweise eine Lösung von 176 g Dicyclohexylcarbodiimid in 350 ml Methylenchlorid zu. Nach 21 Stunden bei Raumtemperatur wird der ausgefallene Dicyclohexylharnstoff abgesaugt. Das Filtrat extrahiert man dreimal mit gesättigter Natriumbicarbonatlösung. Man trocknet über Magnesium sulfat, engt im Vakuum bei Raumtemperatur ein. Es verbleibt ein gelbliches Öl.

NMR: 7,3 s (5H); 7,2 s (4H); 5,1-4,3 m (3H);

5.0 s (2H); 1.46 s (9H)

3.5. 3-Carboxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-tert.-

butylester · Hydrochlorid

284 g 3.4. (0,775 Mol) löst man in 3 Litern

Methanol, gibt 15 g 10% Pd-Bariumsulfatkatalysator

zu und hydriert mit Wasserstoff bei Normaldruck.

Der pH-Wert wird durch Zutropfen von 1N methanolischer

HCl auf 4,0 gehalten. Nach beendeter Wasserstoff
aufnahme saugt man ab, engt ein und verreibt mit

Ether.

F. 180⁰C (Zers.)

5

10

15

20

25

30

3.6. 3(S)-(N-Methyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-

carbamoyl>-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbon-

säure-tert.butylester

2,7 g 3.5. werden in 30 ml gesättigter Natriumbicarbonatlösung gelöst, mit Methylenchlorid extrahiert, der Extrakt getrocknet und eingeengt. Der
Rückstand wird in 10 ml Methylenchlorid und 1,2 g
Triethylamin gelöst und zu 3.2. in 10 ml Methylenchlorid getropft. Die Mischung wird 20 Stunden auf
35°C erwärmt, dann zur Trockne eingedampft, der
Rückstand wird in Essigester aufgenommen, mit gesättigter Natriumbicarbonatlösung, 1 N HCl und
Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet
und eingeengt; blaßgelbes Harz.

```
NMR: 7,3 - 6,8 m (14H); 5,0 s (2H); 5,0 - 4,8 m (1H); 4,5 s (2H), 4,2 - 3,5 m (3H); 3,0 s (3H); 3,3 - 2,4 m (6H); 2,0 - 1,6 m (2H); 1,1 t (3H).
```

carbamoyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbon-

säure

3 g 3.6. werden mit 40 ml Trifluoressigsäure 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird in Essigester aufgenommen, mit Wasser dreimal gewaschen, getrocknet und eingeengt.

NMR 7,4 - 6,9 m (9H); 6,8 bs (1H); 4,6 t (1H); 4,4 s (2H); 4,2 - 3,5 m (2H); 3,4 - 2,3 m (7H); 3,0 s (3H); 2,0 - 1,6 m (2H); 1,1 t (3H)

Lysinsalz: farbloses Pulver IR 1730, 1610 cm⁻¹

25

30

20

5

10

15

Beispiel 4:

3(S) - (N-Methyl-N-(2-carboxy-4-phenyl-butyl)-carbamoyl)-

1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

1,3 g 3.7. werden in 20 ml Ethanol gelöst, 20 ml
6 N Natronlauge zugegeben, 3 Stunden bei Raumtemperatur
35 gerührt, das Ethanol i.V. entfernt, mit 1 N Salzsäure

angesäuert, mit Methylenchlorid extrahiert und über Magnesiumsulfat getrocknet, dann eingeengt.

NMR 7,6 - 6,9 m(9H); 6,0 bs (2H); 4,6 t (1H); 4,4 s (2H); 3,4 - 2,3 m (7H); 3,0 s (3H); 2,0 - 1,6 m (2H).

Beispiel 5

5

10

15

20

(3S) - ⟨N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carbethoxy-butyl) - carbamoyl > -1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

5.1. N-Ethyl-N-(2-carbethoxy-4-phenyl-butyl)-amin

17 g 2-Methylen-4-phenylbuttersäureethylester (Beispiel 1.4) und 3.6 g Ethylamin werden in 50 ml abs. Ethanol gelöst und unter 40 Atmosphären Stickstoff 20 Stunden auf 105°C erhitzt. Nach Entfernen des Lösungsmittels wird mit 5-normaler Salzsäure aufgenommen, mit Ether extrahiert und die wäßrige Lösung mit Kaliumcarbonat auf pH 9.5 gestellt, erneut mit Ether extrahiert, mit Kaliumcarbonat getrocknet und eingeengt.

NMR (CDCl₃): 7,1 s (5H); 4,1 q (2H); 3,0-2,2 m (6H); 2,0-1,4 m (2H); 1,1 d+t (6H).

5.2. (3S) - \(\script{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-carb-amoyl\sumsylester}\) -1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-benzylester

Nach dem in Beispiel 1.2. und 1.6. beschriebenen Verfahren werden 4,25 g 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-3carbonsäurebenzylester-Benzolsulfonat mit Phosgen und
2,5 g N-Ethyl-N-(2-carbethoxy-4-phenyl-butyl)-amin
umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel Essigester/ Cyclohexan 1:5) erhält man 1,99 g
Isomer 1 und 2,45 g Isomer 2.

7.3-6.8 m (14H); 5.05 s (2H);Isomer 1: NMR (CDCl₂) 4,95 t (1H); 4,48 s (2H); 4,2-3,5 m (4H); 3,4-2,4 m (6H); 2,0-1,6 m (3H); 5 1,1 t (6H); 7,3-6,8 m (14H); 5,05 s (2H);Isomer 2: NMR (CDCl₃) 4,82 t (1H); 4,4 s (2H); 4,2-3,5 m (4H); 3,4-2,4 m (6H); 2,0-1,5 m (3H); 1,1 t 10 (6H) 5.3. (3S) - (N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carbethoxy-butyl)carbamoyl> -1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure 15 1,9 g des Isomer 1 aus Beispiel 5.2. werden nach dem in Beispiel 1.7 beschriebenen Verfahren hydriert. 7,4-6,9 m (9H); 6.5 bs (1H); 4,6 t (1H); 1H-NMR 4,4 s (2H); 4,2-3,5 m (3H); 3,4-2,3 m (6H); 20 2,0-1,6 m (2H); 1,3-0,9 m (6H). Lysinsalz: 0,87 g 5.3 werden in 10 ml Methanol gelöst und mit 0,28 g Lysin in 5 ml Wasser versetzt. Das Lösungsmittel wird entfernt, 25 der Rückstand mit Ether verrieben; farbloses Pulver. Beispiel 6 30 (2S) - \(\sqrt{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carbethoxy-butyl)}carbamoyl> -cis-endo-octahydroindol-2-carbonsäure 6.1. (2S)-cis-endo-Octahydroindol-2-carbonsäurebenzylester-Hydrochlorid 3 g (2S) cis-endo-Octahydroindol-2-carbonsaure (her-35 gestellt nach Eur.Pat.Appl. 37 231) werden in einer

bei -10°C hergestellten Lösung von 3 ml Thionylchlorid

in 28,5 ml Benzylalkohol gegeben. Nach 15 Stunden wird der Benzylalkohol abdestilliert und das Produkt mit Diisopropylether verrieben, F. 140°C

5 6.2. (2S) - \(\text{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-} \)
\[\frac{\text{carbamoyl} \rangle -\text{cis-endo-octahydroindol-2-carbonsäure-}}{\text{benzylester}} \]

10

15

2,96 g der Verbindung aus Beispiel 6.1 werden mit Phosgen und 2,5 g der Verbindung aus Beispiel 5.1 nach dem in Beispiel 1.2 und 1.6 beschriebenen Verfahren umgesetzt. Die Trennung der Diastereomeren erfolgt an Kieselgel mit Essigester/Cyclohexan 1:4 als Laufmittel.

Isomer 1: $\sqrt{\alpha}7_D^{20} + 7.0^{\circ}$ (c = 1, CH₃OH) 1 H-NMR (CDCl₃) 7,3 s (5H); 7,2 s (5H); $^{5,2-4,7}$ m (3H); 4,1 q (2H); $^{3,9-1,4}$ m (2OH); 1,2 t (3H); 1 1,0 t (3H).

20 Isomer 2: $\sqrt{\alpha}7_D^{20} - 4.6^{\circ}C$ (c = 1, CH₃OH) ${}^{1}\text{H-NMR} \text{ (CDCl}_{3}\text{):} 7.3 \text{ s (5H); 7.15 s (5H);}$ 5.1 s (2H); 5.0-4.6 m (1H); 4.1 q (2H); 3.9- 1.4 m (2OH); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H).

6.3. (2S)- (N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carbethoxy-butyl)carbamoyl) -cis-endo-octahydroindol-2-carbonsäure

1,5 g des Isomer 2 aus Beispiel 6.2 werden nach dem in Beispiel 1.7 beschriebenen Verfahren hydriert.

/ \(\alpha 7_D^{20} + 23.3^{\circ} \) (c = 1, CH_3OH)

1H-NMR (CDCl_3) 7,15 s (5H); 4,5 m (1H); 4,1 q (2H);
3,9-1,4 m (2OH); 1,0 t (6H).

Natriumsalz: 0,876 g 6.3 werden in 10 ml Ethanol gelöst, mit 1,9 ml 1N Natronlauge ver-

setzt, eingeengt und mit Ether verrieben; farbloses Pulver.

Beispiel 7

5 (3S) - \(\script{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carboxy-butyl)-carbamoyl\rangle} - \(1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbons\text{aure} \)

0,72 g der Verbindung aus Beispiel 5.3 werden mit 10 ml 6 N Natronlauge nach dem in Beispiel 2 beschriebenen Verfahren verseift,

10 1_{H-NMR} : 7,1 s (9H); 4,5 t (1H); 4,4 s (2H); 4,0-2,8 m (8H); 1,9-1,5 m (2H); 1.05 t (3H).

15 Beispiel 8

25

30

(2S) - (N-Ethyl-N-(4-phenyl-2S-carboxy-butyl)-carbamoyl) - cis-endo-octahydroindol-2-carbonsäure

0,39 g der Verbindung aus Beispiel 6.3 werden mit Natron-20 lauge nach dem im Beispiel 2 beschriebenen Verfahren verseift.

$$/\frac{20}{\text{C}}$$
 + 15,8° (c = 1, CH₃OH)
 1 H-NMR (CDCl₃) 7,15 s (5H); 4,5 m (1H); 3,9-1,4 m (20H)
1,0 t (3H)

Bis-Dicyclohexylaminsalz: 0,31 g werden in 10 ml Methylenchlorid gelöst, mit 0,29 ml Dicyclohexylamin versetzt, eingeengt und mit Diisopropylether verrieben; farbloses Pulver.

Beispiel 9

\(\langle \text{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-carbamoyl\rangle - \)
\(\text{cis-endo-2-aza-bicyclo \langle 3,3,0\rangle octan-3-carbons\text{\text{aure}}}\)

9.1. Cis-endo-2-Aza-bicyclo (3,3,0) octan-3-carbonsäurebenzylester-Hydrochlorid

Hergestellt aus Cis-endo-2-Aza-bicyclo (3,3,0) octan-3-carbonsäure nach dem in Beispiel 6.1 beschriebenen Verfahren.

- 2,82 g der Verbindung aus Beispiel 9.1 werden mit Phosgen und 2,5 g der Verbindung aus Beispiel 5.1 nach den in Beispiel 1.2 und 1.6 beschriebenen Verfahren umgesetzt. Die Trennung der Diastereomeren erfolgt am Kieselgel mit Essigester/Cyclohexan (1:3) als Laufmittel,

5

20

25

30

Isomer 2 ¹H-NMR (CDCl₃): 7,3 s (5H); 7,15 s (5H); 5,1 s (2H); 4,8 m (1H); 4,15 q (2H); 4,0-1,5 m (18H); 1,15 t (3H); 1,0 t (3H).

9.3. \(\sqrt{N-Ethyl-N-(4-phenyl-2-carbethoxy-butyl)-carbamoyl\)cis-endo-2-azabicyclo \(\frac{3,3,0}{\) octan-3-carbonsäure}

Hergestellt aus 1 g Isomer 2 aus Beispiel 9.2 nach dem in Beispiel 6.2 beschriebenen Verfahren.

1_{H-NMR} (CDCl₃) 7,1 s (5H); 4,4 m (1H); 4,1 q (2H); 3,8-1,4 m (18H); 1,0 t (6H).

Beispiel 10

(N-Ethyl-N-(4-phenyl-2-carboxy-butyl)-carbamoyl > -cisendo-2-azabicyclo ⟨3,3,0⟩ octan-3-carbonsäure

Hergestellt aus 0,32 g der Verbindung aus Beispiel 9.3 nach dem in Beispiel 5.3 beschriebenen Verfahren.

 1 H-NMR (CDCl₃) 7,1 s (5H); 4,5 m (1H); 3,8-1,4 m (18H); 1,0 t (3H).

Die in derfolgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen werden nach analogen Verfahren unter Verwendung der entsprechenden Ausgangsmaterialien hergestellt.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PAGE BLANK (USP7).

		7.2 s (5H); 4.7-4,4 m (1H); 3:8-2.8 m (3H); 3:0 2 s (3H); 2:0-1.7 m (2H); 1.2 d (5H)	7.2 s (541); 4.7-4.4 m (141); 3.5-2.8 m (711); 2.0-1.7 m (211); 1.2 d + t (611)	7.2 s (5il); 4.7-4.4 m (lil); 4.2 q (28 3.5-2.8 m (7il); 2.0-1.7 m (Zil); 1.2 d; + t (9il)	7.0-6.5 m (4H); 4.8-4.4 m (1H); 3.5 - 2.8 m (5H); 3.0 2 s (3H); 1.9-1.3 m (3H); 1.2-0.9 d (6H)	7.2 s (511) 1 4.8-4.3 m (211) 1 3.8-2.9 m (211) 1 2.8-2.0 m (211) 1 1.8-1.3 m (311) 1.3-0.9 m (911)	7.2 B (5H); 4.8-4.3 m (2H); 4.1 q (2H) 3.9-2.9 m'(2H); 2.8-2.0 m (2H); 1.8-1.3 m (3H); 1.3-0.9 m (12H)	7.2 8 (Si) 1 4.7-4.4 m (1ii) 1 3.8-2.8 m (4ii) 1 3.0 8 (3ii) 2.0-1.7 m (2ii) 1 1.6-1.3 m (3ii) 1 1.2-0.9 m (12ii)	7.2-6.9 m (411); 4.7-4.4 m (111); 3.8 2.6 m (411); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (511); 1.2-0.6 m (1011)	
$\begin{pmatrix} R^2 \\ R^2 \end{pmatrix}^{\mu-1} \frac{(\text{CHR}^5)_{n-1} - \text{CH-R}^6}{(\text{COM}^3)^{n-1}}$, ₈	54924D	ู ลูกรูกรูก เ	ຸ ^ຣ ະ ^ຄ ວ ² ເນ ² ເນ	CII_CII_C_51_4-4-0CII_3	a ₁ a ₁ c ₆ H ₅ .	aı ₂ aı ₂ c _{H5}	αι ₂ αι ₂ ς, ¹¹ 5	01,20,2-0,4,4-₹	
	R5	1	#	= .	=	. 1		·. **	Ħ	·
	44	GII3 ·	c ₂ II ₅	c ₂ H ₅	້ ອີ	°2"5	c _Z H _S	ai(ai3)2	. 👃	
	E ²⁴	at ₃	OI3	G	(CH ₃) 2CH	(a1 ₃) 2 ^{GH} .	(at ₃) ₂ at	(a1 ₃) 2 ^{CH}	$(\alpha_3)_2^{\alpha_1 \alpha_2}$	
	78	=	==	=	×	x	x	g,	. #	
•		=		c ₂ H _S	**	×	c _Z H ₅	=	Ħ	
	<u>_</u>	H H	×	=	×	=		=	·=	
		0	-	-	-	0	0	-	-	
•		=	12	13	14.	15	. 16	17	. 8	

			- ·			<u></u>	~ F	E	<u> </u>	
			7.2-6.9 m (411) 1 4.7-4.4 m (111) 14.2 q (211) 3.8-2.6 m (411) 1 2.8-2.0 m (211) 1 1.9-1.4 m (511) 1 1.2-0.6 m + t (1311)	6.8-6.4 m (311); 4.7-4.4 m (111); 3.8-2.6 m (511); 3.9 s (611); 3.0 s (311); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (611); 1.1-0.9 m (611)	7.2-6.9 m (411); 4.7-4.4 m (211); 3.8-2.6 m (211); 2.8-2.0 m (21); 2.0- 1.4 m (711); 1.1 d + t (911)	7.2 g (411); 4.7-4.4 m (111); 3.8-2.6 m, (511); 2.8-2.0 m (211); 2.2 s (311); 1.9-1.4 m (511); 1.1 d + 2t (911)	7.2 8 (411); 4.7-4.4 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.6 m (511); 2.0-2.0 m (211); 2.2 s (311); 1.9-1.4 m (511); 1.3-0.9 m (12H)	7.3-6.9 in (3!!); 4.7-4.4 in (1!!); 3.8-2.6 in (5!!); 2.8-2.0 in (4!!); 1.9-1.4 in (2!!); 1,0 t (3!!)	7.3-6.9 m (3H); 4.7-4.4 m (1H); 4.2 q (2H); 3.8-2.6 m (5H); 2.8-2.0 m (4H); 1.9-1.4 m (2H) 1,2 t (3H); 1.0 t (3H)	
15) n_c11-n ⁶ ccon ¹ '	, ₉ ,		aı ₂ -aı ₂ -c ₆ 11 ₄ -4-£	012012-C6113-(0013)23.4	012-012-06H4-4-F	си ₂ -си ₂ -с ₆ и ₄ -2-си ₃	CH2-CH2-C6H4-2-CH3	012-C12\s	CII2-CH2\square	
N-(aIR ⁵),-aI-R ⁶	_~	×	Z.	×	, .	= .	=	.	#	
R2 N	4	R	\triangle	torc-cu ²) ₂ atch ₂ dh ₃ dh ₂ dh ₂	C _Z II _S	C _Z H _S	cz ^{II} s	c _z H _S	
	-	R	(CH ₃) ₂ CHCH ₂	(CH ₃) ₂ CHCH ₂ HCHC-CH ₂	(al ₃) ₂ alal ₂	αι(αι ₃)′αι ₂ αι _β ε ₂ ιι _δ	$\alpha_1(\alpha_{1_3})\alpha_{1_2}\alpha_{1_3}$	aı ₂ œwı	CH2CONIL2	
	-	22	×	д	. .	=	 =	×	×	·
	•	- E	c ₂ H ₅	æ	=	×	C _Z H _S	×	c ₂ H ₅	•
	•	_≃	×	×	æ	I	x	×	Ξ	·
	•		-		0	<u>~</u>	-	-	-	
	۰ می		19	20	21.	22	23	24	25	

		7.6-7.0 m (4!!); 4.8-4.3 m (2!!); 4.2 q (1!!); 2.8-2.0 m (4!!); 1.9-1.4 m (2!!); 1.2 t (3!!)	7.2 s (511); 4.7-4.4 m (111); 3.6-2.8 m. (311); 2.8-2.0 m (411); 2.0 s (311); 1.8-1.4 m (411)	7.2 g (5II); 4.7-4.4 m (1II); 3.6-2.8 m (3II); 2.8-2.0 m (4II); 2.0 s (3II) 1.8-1.4 m (4II)	8.6-7.2 m (4!1) t 4.7-4.4 m (1!1) t 4.2 q (2!1) t 3.6-2.8 m (5!1) t 2.8-2.0 m (4H) t 1.8-1.4 m (4!1) t 1.2 t (6H)	7.25 (5H); 4.7-4.4 m (1H); 3.6-2.8 m (5H); 2.8-2.0 m (4H); 1.9-1.3 m (6H); 1.1 t (3H)	7.2 s (5!!); 4.7-4.4 m (1!!); 3.6-2.8 m (4!!); 2.8-2.0 m (4!!); 4.2 (2!!); 1.9-1.1 m (14!!) 1.2-1.0 2 t + a (9!!)	7.2 8 (411); .8 m (111); 5.0-4.3 m (511); 3.6-2.7 m (311); 2.8-2.0 m (4H) 2.1 g (3H); 1.9-1.4 m (2H)	7.1-6.7 m (4H); 4.8-4.3 m (1H); 3.6- 2.7 m (5H); 2,8-2.0 m (4H); 2.0 s (3H); 1.9-1.4 m (4H); 1.1 t (3H)	
coon ¹	, 9 _K	ฒ ₂ 础₂−c ₆ н₄−3−ฒ	a12-a12-c,H5	CH2CH2 -C,H5	012-012 (N)	αι ₂ αι ₂ -c _ι μ ₅ .	CH2CH5	a12-CH2-C6H4-2-CH3	CH2-CH2-C6H4-4-NH-COCH3	
- KON	æ		x	z .	· m	. =	ອຸ້	×	m	
7 7 7 K	42	c _Z H _S	G ₃	a ₃	c ₂ H ₅	c ₂ II ₅	\Diamond	-CH ₂ -CH-CH ₂	-c ₁₂ c ₁₂ c ₁₃	
	E ^K	CH ₂ COWH ₂	aızınzaaı	aı2ch2cowi12	ch ₂ ch ₂ com1 ₂	(CH ₂) 4 ^{NH} 2	(CI ₂) ₄ NH ₂	G12511	G1,281	
•	7 ₂	=	×	= '	=	×	×	5	=	
•		c ₂ H ₅	=	×	c _z H _S	I	C ₂ II ₅	7	X	•
	-	=	×	#	Ħ	Ħ	=	=	× .	***
		0	q		-	-	-	-	-	
		26	27	28	29	30	31	. 32	33	

		7.2 s (5H); 4.8-4.3 m (2I); 4.2 q 3.8-2.8 m (2I); 2.8-2.0 m (4II); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (3H)	7.2 s (1011); 4.8-4.3 m (111); 3.8-2.8 m (611); 3.4-2.8 m (111); 1.9-1.4 m (211); 1.1 t (311)	7.2 8 (1011); 4.8-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.8 m (611); 3,4-2.8 m (111); 1.9-1.4 m (2H); 1.3-1.0 m (611)	7.2 s (511); 4.7-4.4 m (111); 3.8-2.8 m (3H); 2.8-2.0 m (4H); 2.2 s (3H); 2.1 s (3H); 1.9-1.4 m (4H)	6.8-6.3 m (311); 4.7-4.4 m (111); 4.2 q; (211); 4.0 s (611); 3.8-2.8 m (411); 2.2 s (311); 1.9-1.4 m (411); 1.0 d (611)	7.2 g (5!!); 4.7-4.4 m (1!!); 3.6-2.8 m (3!!); 2.8-2.0 m (4!!); 2.2 s (3!!) 2.0 g (3!!) 1.9-1.4 m (6!!); 1.0 d + t (6!!)	7,2 s (5H); 4.8-4.3 m (2H); 4.2 g (2H); 3.8-2.8 m (2H); 2.8-2.0 m (4H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (6H); 1.2 t (3H); 1,0 t (3H)	
000 N^{-} $CO(R^5)$ R^{-CH-R^6} $CO(R^3)$ $CO(R^3)$, ye	a12-a12-c ₆ 115	αι ₂ αι ₂ ς _{ειι5}	aı ₂ a ₂ c ₈₁₅	CH ₂ CH ₅	C12C12-C6H5-(CCH3)2-3.4	CH2-C6H5	CH2-CH2-C6H5'	
Oma-1-	2 ^X	ı	×	= .	= .	• . =	g .	t	· · ·
La La	₹	-c ₂ 45	-c ₂ H ₅	-c ₂ H ₅	Đ,	-CH (CH3)2	-CH2CH2CH3	-a ₂ a ₁₂ a ₁₃	:
	 E	=	CH ₂ SC _H S	CH ₂ SC ₅ H ₅	aı ₂ aı ₂ saí ₃	ch2ch2sch3	ch2ch2sch3	αι ₂ αι ₂ ςαι ₃	:
	~	¥ =	tel.		×		ซึ	×	:
	-	C2HS	×	C2H5	I	c _Z H _S	×	cz ^{II} s	:
	-	E #	=	×	×	=	æ	×	
	-	e 0	77	-	-	-	-	. •	
		34	35	36	37	38	39	40	

		7.2 s (5ii); 4.7-4.3 m (1ii); 3.8-2.6 m (3ii); 2.8-2.0 m (2ii); 2.0 s (3ii); 1.9-1.3 m (6ii); 1.2 t (3ii)	7.2-6.9 m (10H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8- 2.6 m (6H); 2.8-2.0 m (2H); 1.0t (3H)	7.4-6.9 m (1011); 4.7-4.3 m (111); 3.8- 2.6 m (611); 2.8-2.0 m (211); 1.0 t (311)	7.1-6.4 m (1011); 5.8 m (111); 4.8-4.3 m (511); 4.2 g (2H); 3.8-2.6 m (511); 2.8-2.0 m (211); 1.3 t (3H)	8.0 s (1H); 7.8-6.9 m (1OH); 4.7-4.3 m (1H); 3.9-2.8 m (4H); 2.8-2.0 m (4H); 2.1 s (3H); 1.9-1.4 m (1OH)	7.3-6.9 m (6!!) 1 4.7-4.4 m (1!!) 1 4.2 cg (2!!) 1 3.8-2.6 m (4!!) 1 2.7 s (3!!) 2.3 s (3!!) 1 2.3 cg (3!!) 1 1.3 t (3!!) 1.1 d (6!!)	7.2 s (1011); 4.7-4.4 m (111); 3.8-2.6 m (511); 2.8-2.0 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.1 t (311)	7.2 s (101); 4.8-4.3 m (21); 3.8-2.6 m (2H); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (31)	
	, 9 ⁸	(GI ₂) 3-GI ₃	CH2-5-C ₆ H5	CH2~50C6H5	CI2-NI-C ₆ H5	CH ₂ -CH ₂ N ₁ O ₁ O ₁ O ₁ O ₁ O ₁ O ₂ O ₂ O ₂ O ₃ O	G 2 G G G	αι ₂ αι ₂ -c _ε μ ₅	CH2-CH5	
	R.	н	Ħ	Ħ	٠ ڇ	¥	. .	*. ***********************************	Ħ	
Ra Kara		ğ	C ₂ II _S	c _z H _S	CH2-CH-CH2	Г	αι(α ₁) ₂ .	$c_2^{H_S}$	c _z 45	-
	~~ ~	ch2c _e H5	CH2C6H5	CH2C6H5	CH2C6H5	CH ₂ C ₆ H ₅	аг ₂ с ₆ н ₅	CH ₂ C ₆ H ₅	сн ₂ с ₆ н ₅	
	72	=	×	æ	¥	ಕ	æ	Ħ	×	
	-1-0	# #	×	×	c _z H _S	Ħ	c _z H ₅	×	x	
	 	×	×	H :		x	=	=	Ξ.	•
•	- ا	-	-	-		-	-	- .	0	
		1-4	42	43	44	45	46	47	48	

			7,3-6.9 m (911); 4.8-4.3 m (211); 3.8-2.6 m (211); 4.2 q (211); 1.9-1.4 m (411); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.2 B (101) 1 5.5-5.1 m (211); 4.8-4.1m (411); 4.2 q (211); 2.8 - 2.0 m (411); 2.2 d (311); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (316)	7,6 d (111), 6.7 d (111), 7.2 s (511); 4,7-4,3 m (111), 3,8-2.6 m (311), 2.3 s (311); 2.8-2.0 m (411),11.9-1.4 m (211)	7.6 d (111), 7.2 g (511), 6.7 d (111), 4.7-4.3 m (111), 4.2 q (211), 3.8-2.6 m (511), 2.8-2.0 m (411), 1.9-1.4 m (211), 1.2 t (311)	7.2 B (511); 4.7-4.3 m (111); 3.8-2.6 m (511); 2.0-2.0 m (211); 2.2 B (311); 1.9	6.9-6.5 m (4H); 4.7-4.3 m (HI); 4.2q (3H); 4.0 s (3H); 3.8-2.6 m (7H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 m (2H); 1.5 t (3H); 1.1 t (3H)	7.2 s (5H); 4.7-4.3 m (1H); 3.9-2.6 m + s (9H); 2.8-2.0 m (2H); 1.1 d (6H)	4.7-4.3 m (1H); 3.9-2.6 m + s (9H); 1.2 d (9H)	
		, ₉ ₂₁	CH2-CH2-C6114-1-F	C12-C12-C ₆ 115	ຕາ ₂ ຕເ ₂ င _໌ ເເ _ຣ	ຓ ₂ ຒ ₂ င _, μ ₅	CH2CLH5	012012-0,814-4-0013	5H ⁹ 221D		,
mom		ئ م	=	×	= .	· #	<i>.</i>	=	Ħ	Ħ	
ea (243	40	CH ₂ CH ₃	GH2-GH-CH- CH3	5	c ₂ H ₅	.	C2H5	ट्स(ट्स ₃) 2	CH (CH ₃) ₂	
	-		CH ₂ C ₆ H ₅	CH2C6H5	al2 KH	8	aı ₂ aı	ai ₂ ai	CH ₂ OCH ₃	CH ₂ OCH ₃	
		~	=	×	* *	x · -	· · z ·	×	z .	- - x	
		-	R.	C2115	×	ديااج	west plant	c ₂ H ₅	×		
		•	æ =	#	×	*	=	=	×	≖.	
			c 0	. 0	-	-	~		-	,-	
	•	_	49	. 20	51	25.	23		55	56	• •

		4.7-4.3 m (1H); 3.9-2.6 m + s (9H); 2.4-2.0 m (2H); 1.2 d (6H)	8.0 s (111) j 7.8-6.8 m (1011) j 4.7-4.3 m (111) j 4.2 g (211) j 3.8-2.7 m (311) j 2.9-2.0 m (411) j 1.9-1.3 m (211) j 2.0 s (31) l 2 t (311)	8.0 s (1H); 7.8-6.8 m (1CH); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-2.7 m (5H); 2.8-2.0 m (4H); 1.9-1.3 m (ZH); 1.1 t (3H)	4.7-4.3 m (111); 3.8-2.7 m + s (8H); 2.3 B (3H); 1.9-1.4 m (4H); 1.1 t(3H)	5.8 m (111); 4.9-4.1 m (511); 3.7-2.9 m + s (811); 4.2 q (211) 1.9-1.4 m (5H); 1.0 d (911)	7.2 m (511); 4.9-4.3 m (211); 3.7-2.9 m + 8 (711); 4.2 q (211); 2.8-2.0 m (21) 1.9-1.4 m (411); 1.3 t (311); 1.0 t(31)	7.2 s (5H); 4.7-4.4 m (1H); 3.7-2.9 m. (2H); 2.8-2.0 m (4H); 2.1 s (9H); 1.9-1.3 m (6H); 1.1 d (5H)	4.7-4.4 m (1H); 4.2 q (2H);3.7-2.9 m (6H); 2.0-1.2 m (14H); 1.3 t (3H); 1.1-0.9 m (5H)	
			•	.《>				•	• .	·
$ \begin{array}{c} \cos^1 \\ \left[-\frac{N}{R} - \frac{(\operatorname{dim}^5)_1 - \operatorname{Gil} - R^6}{\operatorname{coon}^1} \right]^4 \end{array} $	B _G	Ħ	aı ₂ aı ₂ c ₆ H ₅	E S	aı ₂ aı ₃	αι ₂ αι(αι ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ C _H 5	ငၢ ₂ ငၢ ₂ င္မ ₁₅	(CH ₂) 4 ^{CH} 3	
M (GI	RS	æ	#	# .	.	200	* ·	ж	Ħ	
R ₂	. R4	CH(CH3)2	ຮົ	C2H5	5	aı ₂ -ai-ai ₂	C ₂ H ₅	g g	MIDDOCH ₃ CH (CH ₃) ₂	
· ·	R ³		OI 2		CH2CH2CCH3	αι ₂ αι ₂ ααι ₃	aı ₂ aı ₃	(a1 ₂) 4 ^{NH} CCH ₃	(сн ₂) ₄ метоосн ₃	
•	R ²	н	#	#	×	B	=	. 8	×	٠.
		12	C2H5	Ħ	*	c _z H ₅	c ₂ H ₅	*	$c_{Z}^{H_{S}}$	
		=	=	=	=	π	=	=	= .	;
		<u> </u>	·-	-	-	-	0	<u>-</u> .		i
		57	28	. 29	09	- 61	- 62	63	64	

		7.2. s (511); 4.9-4.4 m (111); 3.8-2.9m. (511); 2.8-2.0 m (211); 2.0 s (311); 1,9-1.4 m (611)	7.2 s (511); 4.9-4.4 m (111); 3.8-2.9 m (711); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (411) 1.1 t (311)	4.8-4.4 m (1H); 3.8-2.9 m (6H); 1.9-1.3 m (10H); 1.2-0.9 m (9H)	5.8 m (111); 4.8-4.2 m (511); 3.8-2.9m (5H); 1.9-1.3 m (9H); 1.0 d (6H)	4.8-4.2 m (111); 3.8-2.9 m (711); 1.9-1.3 m (911); 0.9 s (911)	7.3-6.8 m (4!!), 4.7-4.3 m (1!!); 3.8-2.7 m (6!!), 2.8-2.0 m (2!!); 1.9-1.3 m (6!!), 1.0-0.6 m (4!!)	7.3 s (311); 4.7-4.3 m (111); 3.7-2.7m (711); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.3 m (611)	8.0 s (111); 7.6-6.7 m (511) 4.7-4.3 m (111); 3.7-2.7 m (711); 2.8-2.0 m (211); 1.1 t (311)	
oon ¹	R6	a1 ₂ a1 ₂ c ₆ 11 ₅	сн ₂ с ₆ н ₅	αι ₂ αι ₂ αι ₃	$\alpha_{1_{2}}$ - $\alpha_{1_{2}}$ - $\alpha_{1}(\alpha_{1_{3}})_{2}$	$\alpha_2^{\alpha_2}$ - $c^{(\alpha_1_3)}_3$	C12C12-C6114-4-F	α ₁₂ -α ₁₂ -α ₆ ₁₃ -2.6-α ₁₂	Oli Zin	
	п5	=	×	=	#	=	E	æ	z	
H 2 H 2	R4	g B	c ₂ H _S	a(a ₁) ₂	CH2-CH-CH2	CHZ-CHGI	7	-c ₂ H ₅	-c _Z _H s	
	R ² - R ³	(CH ₂) ₃	(\alpha_2)_3	(α12) 3	(GI ₂) 3	(CH ₂) ₃	(Cl ₂) ₃	(a1 ₂) ₃	. (CH ₂) 3	
•	- X	×	x	=	×	×	Ħ	×	=	
	_ _	=	=	×	×	=		Z	×	
		-	**	-	_	-	-	-		
···		65	99	29	89	69	70	71	72	

		7.2 8 (5!!); 4.7-4.3 m (1!!); 3.7-2.7 m (5!!); 4.2 q (2!!); 2.8-2.0 m (2!);2.1s (3!!); 1.9-1.4 m (6!!); 1.3 t (3!!)	7.2 B (511); 4.7-4.3 m (111); 4.2 q (211) 3.7-2.7 m (711); 2.8-2.0 m (21); 1.9- 1.4 m (611); 1.3 t (311); 1.0 t (31)	7.2 s (511); 4.7-4.3 m (111); 4.2 q(210 3.7-2.7 m (611); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.3 m (611); 1.3 t (311); 0.9 d (610	7.2 g (211); 5.8 m (111); 4.6-4.1 m (510, 4.2 q (211); 3.7-2.7 m (511); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (611); 1.3 t (311)	7.2 8 (511); 4.6-4.2 m (111); 4.2 q (23) 3.8-2.7 m (611); 2.8-2.0 m (211); 1.9- 1.4 m (1211); 1.3 t (3H)	7.2 s (5ii); 4.7-4.3 m (1ii); 4.2 q (2i) 3.8-2.7 m (7ii); 2.8-2.0 m (2ii); 1.9-1.4 m (7ii); 1.3 t (3ii)	7.2 s (511); 4.9-4.3 m (211); 3.8-2.7 m (211); 2.3 s (311); 2.8-2.0 m (211); .19-1.4 m(611)	7.2-6.8 m (4H); 4.9-4.3 m (ZH); 4.2 q (ZH); 3.8-2.7 m (4H); 2.8-2.0 m (ZH); 1.9-1.4 m (6H); 1.3 t (3H); 1.1 t (3H)	
oon ¹ N-(GIR ⁵) _n -GI-R ⁵ N ⁴ coon ¹	Re	CH2Cl2C6H5	CH2C6H5	CH2CH2C6H5	aı ₂ aı ₂ c _{H5}	CH ₂ CH ₂ C _H 5	αι ₂ αι ₂ ς, ₁₅	aı ₂ aı ₂ c _{H3}	CH2CH2-C6H4-4-F	•
- ROO	RS		=	×	×	#	¤.	1	1	
ER CRI	R.	G.	C2 ¹¹ 5	CH(CH ₃) ₂	CH2-CH-CH2	\Diamond	CH2-CECH	g.	c _z H _S	
	, s	(a ₁₂) ₃	(CH ₂) ₃	(CH ₂) ₃	(012)3	(CH ₂) ₃	(CH ₂) ₃	(С12) 3	(CH ₂) ₃	
•	-	C2H5	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	C2H5	c ₂ H ₅	c ₂ H ₅		c ₂ H ₅	
	-	× E	. =	=	×	×	æ	æ	m	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		-	-		-	- .	-	<u> </u>	0	
•		73	74	75	76	72	78	79	80	

		4.9-4.3 m (21), 4.2 q (21); 3.8-2.7 m (41), 1.9-1.4 m (811), 1.1 t (611)	6.9-6.3 m (411); 4.9-4.3 m (211); 3.8-2.7 m (311); 3.9 s (311); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (611); 1.0 d (611)	6.8-6.0 m (311); 5.8 m (111); 4.9-4.3 m (611); 4.0 s (611) 3.8-3.1 m (211); 2.8-2.0 m (211); 1.9-1.4 m (611)	7.2 s (511); 4.9-4.3 m (211); 3.8-2.7 m (411); 2.8-2.0 m (211); 1.8 s (311); 1.8-1.3 m (611)	7.2 s (51); 4.8-4.3 m (111); 4.1-2.9 m; (811); 3.2 s (311); 2.8-2.0 m (211); .	7.2 s (511); 4.8-4.3 m (111); 4.1-2.9 m (611); 4.2 q (211); 3.2 s (31); 2.4 s (31); 2.8-2.0 m (211); 2.0-1.4 m (611); 1.3 t (311)	7.2 s (511) f 6.4-5.5 m (3H); 4.3-2.9 m (6H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 d + t (6H)	7.2 g (511); 6.4-5.5 m (31); 4.3-2.9 m (8H); 2.8-2.0 m (2H); 1.6-1.2 m (2H); 1.3 ± (3H); 1.0 d (6H)	
ccon ¹ 	. ₉ u	al ₂ -cl ₂ -cl ₃	CH2CI2-C6H4-4-OCI3	CH2-CH2-C611 3-(CCH3) 2-3.4	aı ₂ aı ₂ c ₆ ıı ₅	cı ₂ cı ₂ c _H s	aı ₂ aı ₂ c _{H5}	ຕາ ₂ ຕາ ₂ ຕ _{ິ45}	aı ₂ a ₁ c _e มร	:
Own Coll	%	1	1		ı	.	≍ .	g.	×	
R2 N	~~	C ₂ H _S	(al(al ₃) ₂	a12-a1-a12	GH2-C=C-CH	C ₂ H _S	G.	C ₂ H _S	αι(αι ₃) ₂	
	2. 	(CH ₂) ₃	(GI ₂) ₃	(α1 ₂) ₃	(СН2) 3	-CH ₂ -CH (CCH ₃)-CH ₂ -	- C12-C1 (OC13) -C12-	a12-a1-a1-	a ₂ -a-ai	:
·	-	C ₂ II ₅	æ	x	Ħ	×	c ₂ H ₅	×	C _Z H _S	
	-	= =	=	=	*	x	=	=======================================	= .	
	- 	c 0	. 0	0	0	-		-	· -	
•		81	82	83	. 84	85	986	87	88	•

		7.2 8 (511); 4.7-4.3 m (111); 3.7-2.8 m (511); 2.8-2.0 m (211); 1.6-1.3 m (511); 2.1 s (311); 1.0 d (311)	7.2 s (5ii); 4.7-4.3 m (1ii); 3.7-2.8 m (7ii); 2.8-2.0 m (2ii); 1.7-1.3 m (5ii); 1.0 d + t (6ii)	7.2 8 (1011); 4.7-4.3 m (1H); 4.2q (21); 3.7-2.8 m (8H); 2.8-2.0 m (2H); 1.8-1.4 m (6H); 1.3 t (3H); 1.0 t (30	7.2 s (101); 4.7-4.3 m (111); 3.7-2.8 n (811); 2.8-2.0 m (211); 1.8-1.4 m (811); 1.0 t (311)	7.3-6.9 m (3H) 1 4.7-4.4 m (1H) 1 3.6- 2.8 m (5H) 1 2.2 s (3H) 1 2.8-2.0 m (210) 1.9-1.4 m (8H)	4.7-4.4 m (1!!); 4.2 q (2!!); 3.6-2.8 m (5!!); 2.2 s (3!); 1.9-1.4 m (6!!); 1.1 d (3!!)	4.7-4.4 m (111); 4.2 g (211); 3.6-2.8 m (6H); 1.9-1.4 m (8H); 1.3 t (311); 1.0 m (9H)	7.2 s (5!1); 4.7-4.4 m (1!f); 3.6-2.8 m (6!1); 2.8-2.0 m (2!1); 1.9-1.4 m (8!1); 1.0 d (6!1)	
$ \begin{array}{c} \cos^{1} \\ \end{array} $ $ \begin{array}{c} -CH^{-R} \\ \end{array} $ $ \begin{array}{c} -CH^{-R} \\ \end{array} $, 9 ₂₄	ch ₂ ch ₅	ັດເ ₂ ຕ ₂ ດ _ເ H ₅	aı ₂ aı ₂ c ₆ н ₅	ch ₂ cl ₁ c ₆ າເ ₅	042-042-{\$}	a ₁	CH2-CH3	CH2-CH5	
_ mon	Sa	=	×	#	Ħ	=	Ħ	ő	×	:
E R CH	4.	3 8	C ₂ H ₅	c ₂ H ₅	C ₃ H ₇	. B.	GI3	C2H5	CH(CH ₃) ₂	
	. 67	GI(CII ₃) CI ₂ -CI ₂	CH2-CH(CH3)-CH2	CH2-CH(C6H5)-CH2	ансен5-сп2-сн2	(ط2) م	, (Gi ₂)	(CH ₂) ₄	(GI ₂) ₄	. !
	:	-K =	æ	C ₂ H ₅	×	×	c _z H _S	c _z H _S	=	:
	•	R H	±	=======================================	Ħ	×	=	=	· = .	
•		e -	4-		-	-	-	-	-	
		89	06	91	. 92	. 93	94	95	96	

		7.4-6.8 m (5ii); 4.7-4.4 m (1ii); 3.6-2.8 m (7ii); 2.8-2.0 m (2ii); 1.9- 1.4 m (6ii); 1.0 t (3ii)	7.6 d (111), 6.7 d(111), 4.7-4.4 m (111) 3.6-2.8 m (711), 2.8-2.0 m (211), 1.9- 1.4 m (811), 1.0 t (311)	7,3 g (3H); 5.8 m (1H); 4.9-4.3 m (5H); 4.2 q (4H); 3.6-2.8 m (5H); . 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.5 m (8H)	7.3-6.6 m (311); 4.7-4.3 m (111); 3.8- 2.8 m (711); 4.0 s (311); 2.8-2.0 m (20) 1.9-1.5 m (911)	7.4 B (111), 4.7-4.3 m (111), 4.2 4 (21) 3.8-2.8 m (611), 2.3 B (311), 2.1 B (311) 2.8-2.0 m (211), 1.9-1.4 m (611), 1.3 C (311), 1.0 d (311)	7.46.8 m (9H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8- 2.8 m (5H); 2.2 s (3H); 2.8-2.0 m (20 1.9-1.4 m (6H)	4.7-4.3 m (1H); 4.2 y (2l); 3.8-2.8 m (6H); 1.9-1.3 m (14H);1.3 t (3l);1.0 d (3l)	
σοκ ¹ N-(CIR ⁵), -CH-R ⁶ R ⁴ COOM ¹	92	CH ₂ S	al ₂ al ₂ (Nat	012-012-0613-2.6-012	aı2-aı2-c, ¹¹ 3-(1-2-0013•≠	042-012 013	CH2-CeH5	ပ်	
	راج	=	#	"	x	B	#	×	
R R S	40	c ₂ ll ₅		a1,-a1-a1,	al ₂ -cedi	aı ₂ -aı ₃	aı,	\Diamond	
	.3	(G1 ₂) ₄	(012) 4	(012)4	(CH ₂) ₄	(Cl ₂) ₄	(CH ₂)4	(CH ₂) ₄	
•	- -	æ =	×	C ₂ H ₅	×	C2H5	¥	c ₂ H ₅	•
	•	K I	×	=	· =	=	=	= .	
		c	5	-	-	-	-		
		97	98	66	100	101	102	:103	

		7.5 s (1!!); 7.1 s (5!!); 4.7-4.3 m (1!!) 3.8-2.8 m (7!!); 2.8-2.0 m (2!!); 1.9- 1.4 m (8!!); 1.0 t (3!!)	7.2 g (5ii); 4.7-4.3 m (1ii); 3.8-2.9 m (7H); 2.8-2.0 m (2ii); 1.9-1.4 m (10ii); 1.0 t (3ii)	7.2 s (5!1), 4.9-4.2 m (2!1); 3.8-2.9 m (2!1); 2.8-2.0 m (2H); 2.2 s (3H); 1.9-1.5 m (8!!)	7.2-6.8 m (4II); 4.9-4.2 m (2II); 3.8- 2.9 m (4II); 2.8-2.0 m (2II); 2.0-1.5 m (8II); 1.0 t (3II)	6.9-6.2 m (3H); 4.9-4.2 m (2H); 4.2 q (2H); 4.0 s (6H); 3.8-2.9 m (3H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 m (8H); 1.0 d (6H); 1.3 t (3H)	7.2 s (511); 4.9-4.2 m (611); 4.2 q (211) 5.8 m (311); 2.8-2.1 m (211); 1.9-1.4 m (811); 1.3 t (311)	7.2 s (511); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-2.8 m (511); 2.8-2.0 m (2H); 2.3 s (3H); 1.9-1.4 m (10H)	7.2 g (4H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 g (2H) 3.8-2.8 m (7E); 2.2 s (3H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 m (10H); 1.3 t (3H) 1.1 t (3H)
οοκ ¹	R ⁶	a12012 (N-C6115	. ຜ ₂ ດ _{1,2} c, ⁴ s	aı ₂ aı ₂ c ₆ 11 ₅	a12-a12-c644-4-F	G12-G12-C613-(OC13)2-3.4	a12-a12-c ₆ 115	ch ₂ c ₆ u ₅	a12-c12-c614-2-c113
000	RS	æ	*		. 1	1	1	m	± .
La Car	R.4	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	GII3	51/2	αι(αι ₃) ₂	-CH2-CH-CH2	G.	CZHS .
•	R ² - R ³	(CH ₂) ₄	(CH ₂) ₄	(012) 4	(CH ₂) ₄	(CH ₂) ₄	(CH ₂) 4	(CH ₂) ₅	(CH ₂) ₅ 1
	1. R			·		, Z ^H S			
		=	=	==	=		<u></u>	=	1 C2H5
		=	=			=	=	=	
		İ	-1	<u>° .</u>	0	<u> </u>	0	10 -	=
·		104	105	106	107	.108	109	- -	11

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		7.1-6.5 m (3H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-2.8 m (6H); 4.0 n (3H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 r '1CH); 1.1 d (6H);	7.2 s (511); 4.7-4.3 m (111); 3.8-2.8 m (611); 4.2 q (211); 2.8-2.0 m (241); 1.9-1.4 m (1611); 1.3 t (311)	7.2 s (511); 4.7-4.4 m (1H); 3.8-2.8 m (6H); 2.8-2.0 m (2H); 1.9-1.4 m (18H)	8.6-7.2 m (411); 5.8-5.4 m (211); 4.9- 4.2 m (511); 3.8-2.9 m (511); 2.8-2.1 m (211); 1.9-1.4 m + s (1311)	7.2 B (5H); 4.7-4.4 m (1H); 4.2 g (2H) 3.8-3.1 m (7H); 2.9-2.4 m (2H); ;	4.7-4.4 m (1H); 3.8-3.1 m (4H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (14H); 1.0 d + t (3H)	4.7-4.4 m (1H); 3.8-3.1 m (7H); 1.9- 1.4 m (13H); 1.0 d + t (9H)	7.4-6.8 m (5H); 4.7-4.4 m (1H); 4.2 q (2H); 3.8-3.0 m (8H); 1.9-1.4 m (8H); 1.3 ± (3H); 1.1 d (6H)	
$\int_{\mathbb{R}^{-1}}^{\infty} \cos^{1} dt$	9ಜ್ಞ	CH2-CH3-C-CH3-2-C1-4-OCH3	α ₁ -α ₁₂ -c ₆₁₁₅ .	a12-c12-c645	αι ₂ -αι ₂ (◯)	a12-a12-c6115	<u>n</u> -c ₄ 119	a12-a12-a1(a13)2	a12-502-C6H5	
	ئر. —	=	*	Ħ	×	*	ຮົ	.	æ	
ZH,	. 	GH(GH ₃) ₂	\Diamond	9	CH2-CH-CH-CH3	a12-a1(a13)	G.	c ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	
		(C1 ₂) ₅	(012) 5	(a12)5	(CH ₂) ₅	(C1 ₂) ₅	(012)5	(CH ₂) ₅	(CH ₂) ₅	-
•	;	# #	C _Z H _S	=	×	C _Z H ₅	×	×	C ₂ H ₅	
	•	K =	Ħ	Ħ	a	=	×	= 	E	
		12 1	13.	114	5	116 1	17	1.18	119 1	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

		7,3-6.9 m (8H); 4.7-4.2 m (3H); 3.5- 2.9 m (3H); 2.8-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m; (2H); 2.2 s (3H)	7.3-6.9 m (8H) 7 4.7-4.3 m (3H) 7 4.2.4 (2H) 3.5-2.9 m (3H) 1 2.8-2.3 m (4H) 1 1.9-1.4 m (2H) 2.2 s (3H) 1 1.2 t (3H)	7.2-6.5 m (811) 1 4.7-4.3 m (311) 1 3.8- 2.9 m (511) 1 4.0 s (311) 1 2.8-2.3 m (411) 1.9-1.4 m (211) 1.1 t (311)	7.2-6.5 m (811); 4.7-4.3 m (3H); 4.2 'q (2H); 3.8-2.9 m (5H); 4.0 s (3H); 2.8-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.3 t (3H); 1.1 t (3H)	7.2-6.8 m (8H); 4.7-4.3 m (3H); 4.0- 2.9 m (4H); 2.8-2.3 m (4H); 2.3 s (3I); 1.9-1.4 m (2I); 1.0 d (6H)	7.2-6.8 m (8H); 4.7-4.3 m (3H); 4.24; (2H); 4.0-2.9 m (4H); 2.3 s (3H);1.9-1.4 m (2H); 1.3 t (3H); 1.0 d (6H)	7.2 s (4H) 15 .8 m (1H) 1 5.0-4.3 m (7H) 1 3.5-2.9 m (3H) 1 2.8-2.3 m (2H) 1 1.9-1.4 m (5H) 1 1.0 d (6H)		: :
	R ₆	CH2C6H4-4-F	CH2CGH4-4-F	$\alpha_{2}^{\alpha_{1}} - c_{6}^{4} + 4^{-4}^{3}$	01,21,-c,H,-4-001,	$\alpha_2^{\alpha_2^2}c_6^{\mu_4^{-2}-c\mu_3}$	aı ₂ aı ₂ -c ₆ ıı ₄ -2-aı ₃	aı ₂ aı ₂ -aı(aı ₃) ₂		
L mom	R.S.	=	×	z	· #		×	Ħ	,-	
E E E E	P.A.	G,	G.	C2115	. c ₂ H _S	CH (CH ₃),2	GI(CH ₃) ₂	CH2-CH-CH2		
	R ² R ³		•	E -	*	*	` <u>'</u>	• -		
	п1.	×	c _Z H _S	æ	c _z H _S	I	c ₂ H ₅	= .		
•	L _A	ж.	. #	×	Ħ	×	×	Ħ		
	E	-	-	:	-	F	-	 -		
		120	121	122	123	124	125	126		

		7.2 B (4H); 4.7-4.3 m (3H); 3.5-2.9 m (3H); 2.8-2.3 m (2H); 2.3 B (3H); 1.1 d (6H)	7,3-6,9 m (9H); 4,7-4,3 m (3H); 3,5- 2,9 m (6H); 1,1-0,6 m (4H)	7.2-6.4 m (811); 4.7-4.3 m (311); 3.5- 2.9 m (511); 2.9 s (611); 2.8-2.3 m (411); 1.9-1.4 m (2H); 1.1 t (3H)	7,6-7.0 m (811); 4.7-4.3 m (3H); 4.2q (221); 3.8-2.9 m (5H); 2.8-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m (6H); 1.3 t (3H); 1.0 t (3H)	8.6-7.2 m (811); 4.7-4.3 m (311); 3.8-2.9 m (511); 2.8-2.3 m (411); 1.9-1.4 m (411); 1.0 t (311)	7.3-6.8 m (611); 4.7-4.3 m (311); 3.5- 2.9 m (311); 2.3 s (311); 2.8-2.3 m (411; 1.9-1.4 m (211)	8.0 s (111); 7.2 s (411); 4.7-4.3 m (310 4.0-2.9 m (411); 2.9-2.3 m (411); 3.9 s; (31); 1.9-1.2 m (811)	7.2-6.2 m (711) 1 5.0 s (211) 1 4.7-4.3 m (311) 1 4.2 q (211) 1 3.9-2.9 m (511) 1 .9-2.9 m (211) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.3 t (311)		
σοη¹ - N-(GIR ⁵), -GI-n ⁶ - k ⁴ σσοη¹	ъ	aí ₃	αι ₂ -s-c _{H5} .	CH2-CH2-CH4-4-N(CH3)2	CH2-CH2-C6113-3-CM	αι ₂ -αι ₂ (΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄ ΄	a12-012	CII2-CII2 S	C42-C613-(00120)-3.4	-	· .
2000	ಬ್ಜ	ж.	*	=	G.		#	Ħ	z		•
ER PR	40	£ 3	7	C2H5	n-C4H9	a12-a13	CH ₃	\Diamond	c ₂ H ₅		
	~			ŧ	8 .			8			
	1 + 1	R T	=	#	c ₂ H ₅		Ħ	±	cz ^H s		
	-	- E		×	=	×	×	×	=	•	
	-	E -		-		-	-	-	-		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		127	128	129	130	131	132	133	134		

	•		7.2-6.7 m (13H); 4.7-4.3 m (3H); 4.0-2.9 m (2H); 2.9-2.3 m (2H); 2.4 s (3H); 1.9-1.4 m (2H); 1.1 d (3H)	7.2 8 (911); 4.7-4.3 m (411); 2.9-2.3 m (411); 2.3 8 (311);1.9-1.4 m (211)	7.2 s (9H); 4.7-4.3 m (4H); 4.2 g (ZH) 2.9-2.3 m (4H); 2.3 s (3H) 1.9-1.4 m (ZH); 1.3 t (3H)	7.3-6.9 m (0H) 1 4.7-4.3 m (4H) 1 4.2 q (2H) 1 3.6-2.9 m (ZH) 1 2.9-2.3 m (4H) 1 1.9-1.4 m (ZH) 1 1.3 t (3H) 1 1.0 t (3H)	7.3-6.8 m (711); 4.7-4.3 m (411); 4.0-3.5 m (411); 2.9-2.3 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.1 d (611)	7.3-6.2 m (7H); 4.7-4.3 m (4H); 4.2-4; (2H); 4.0-3.5 m (1H); 4.0 s (6H); 2.9-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.3 t (3H); 1.1 d (6H)	7.2 s (8H); 5.8 m (1H); 5.0-4.2 m (6H) 2.9-2.3 m (4H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (2H)	7.2-6.6 m (7H) 1 4.6-4.3 m (4H) 14.2 q (2H); 4.0-3.5 m (1H) 1 4.0 s (3H) 1 2.9-2.3 m (4H) 1 1.9-1.3 m (10H) 1 1.3t, (3H)
000R ¹ 		Re	CH2-CH2-C6M4-O-C6H5-4	CH2-CH2-C ₆ H5	CH2-CH5	CH2-CH4-4-F	ar ₂ -ar ₂	CH2-CH3-(CCH3)23.4	CH2-CFH4-2-CH3	GH ₂ C ₆ H ₅ -2-C1-4-OCH ₃
	4	R5	5	1	ŧ	ı			•	•
ER SH		R	ъ Б	B B	£	C ₂ II ₅	CH (CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	a12-a1-a12	7
		R ² _ R ³				•	ŧ			
. •	•	_ _ _	*	=	C ₂ H _S	C ₂ H ₅	×	C _Z II _S	Ħ	C ₂ H ₅
~		-	æ	=	z	=	#	=	***	≡ .
		5	-	0	0	0	0	0	0	0
•	. •••		135	136	1137	138	139	140	141	142

	-	7.4-6.8 m (711); 4.7-4.3 m (411); 3.8-3.1 m (211); 2.9-2.3 in (411); 1.9-1.4 m (811); 1.0 t (311)	7.2-6.5 m (811); 4.7-4.3 m (311); 4.0 s (311); 3.5-2.9 m (311); 2.8- 2.3 m (411); 1.9-1.4 m (211); 2.2 s (311)	7.2-6.5 m (811); 4.7-4.3 m (311); 4.2 q (2H); 4.0 s (311); 3.6-2.9 m (511); 2.8-2.3 m (4H); 2.2 s (311); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (311)	7.3-6.5 m (7H); 4.7-4.3 m (3H); 4.0 g (3H); 3.6-2.9 m (5H); 2.8-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.0 t (3H)	7,3-6.5 m (7H); 4,7-4.3 m (3H); 4.2c, (2H); 4.0 s (3H); 4.0-2.9 m (4H); 2,8-2.3 m (4H); 2.2 s (3H); 1.3 t (3H); 1.0 d (6H)	7,3-6.5 m (7H) 1 4.7-4.0 m (5H) 1 3,5-2.9 m (3H) 1 4.0 s (3H): 2.8-2.3 m (4H) 1 2.2 s (3H) 1 1.9-1.4 m (3H)	6.8-6.4 m (31) 1 4.7-4.3 m (34) 1, 3.8-2.9 m (41) 1 4.0 s (31) 1 2.8-2.3 m (21) 1 1.9-1.4 m (61) 1 1.0 d (15H)	
oon ¹ 	R ⁶ ,	aı ₂ aı ₂ -c ₆ ıı ₃ -2.6-cı ₂	a12-c115	сн ₂ -сн ₂ -с ₆ н ₅	a12-6,14-4-F	αι ₂ -αι ₂ -c ₆ ιι ₄ -2-αι ₃	CH2-CH2-C,H4-4-CH3	GI ₂ -CI ₂ -CI (CI ₃) ₂	
	n ⁵	î .	= .	Ħ	#		· #	5	•
ER ZH	n ⁴	C4113	5	£	c _z u _s	਼ ਯ(ਕਾ ₃) ₂	CH2-CECH	042-01-013 013	
•	R ² — R ³		al ₃ o-OC	.	•	:	•		
•	, L	=		c _z H _s		c _z H _S	Ħ	Ħ	
•		= .	×	#	=	×	#	×	•
	<u> </u>	0	-	· •-	-	_			
		143	144	145	146	147	148	149	

		7.3-6.5 m (7H); 4.7-4.3 m (3H); 3,8-2.9 m (4H); 4.0 s (3H); 2.8-2.3 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.1-0.6 m (4H)	8.0 s (1H); 7.6-6.5 m (3H); 4.7-4.3 m (3H); 3.8-2.9 m (5H); 4.0 s (3H); 2.8-2.3 m (4H); 1.2 t (3H)	7,3-6.5 m (811); 4.7-4.3 m (3H); 4.2.1 i (2H); 4.0 s (3H); 3.8-2.9 m (5H); 2.8-2.3 m (4H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4, m (2H); 1.3 t (3H); 1.1 t (3H)	7,3-6.5 m (8H); 4.7-4.3 m (3H); 4.0 a (3H); 4.0-2.9 m (4H); 2.8-2.3 m (4H); 1.1 d (6H)	7.3-6.5 m (6H); 4.7-4.3 m (3H); 4.2.1 (2H);4.0 a (3H); 3.7-2.7 m (5H); 2.7-4.3 m (2H); 2.3 a (3H); 1.9-1.4 m (2H); 1.3 t (2H)	7.8-6.5 m (8H) t 4.7-1.3 m (3H) t 4.0 s (3H) t 3.5-2.8 m (5H); 2.7-2.3 m (2H); 1.4.7 s (3H)	7.2 s (5ii); 4.7-4.3 m (1H); 3.5-2.9 m (5ii); 2.8-2.4 m (2ii); 2.3 s (3ii); 1.9-1.3 m (14H)		
$\frac{\cos^{1}}{1}$ $\frac{1}{1}$	Re	CH2-CH2-C6H 44-CL	OH THE STREET	G12-G12 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	G Z L S	a ₁₂ ສ _າ ສຣ _H s	CII2-18100C ₆ H5	αι ₂ αι ₂ -c _. μ ₅		
	R ⁵	×	æ	=	I			×		
ER CRY	R4	9	. 5 ₁ Z ₂	c _z u _s	CH(CH ₃) ₂	aı,	aı ₃	CII3		
	R ² - R ³	3,000	*	2	• •			\otimes		
·		×	æ	c2 ^H S	×	c _z H _S	×	æ		
•	_ _	=	×	=	#	x	=	=		:
		-	-	-	,-		-	-		
•		150	151	152	153	154	155	156	•	-

		7.2 s (511); 4.7-4.3 m (111); 4.2 g (211); 3.5-2.9 m (54); 2.8-2.4 m (211); 2.3 s (311); 1.9-1.3 m (1411); 1.2 t (34)	7.3-6.9 m (4H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8- 2.9 m (7H); 2.8-2.4 m (2H); 1.9-1.3	(2H); (11); (2); (2); (2H); 4.7-4.3 m (1H); 4.7 q; (2H); 3.8-2.9 m (7H); 2.8-2.4 m (2H); 1.9-1.3 m (14H); 1.3 t (3H); 1.1 t (3H)	6.9-6.4 m (411); 4.7-4.3 m (111); 3.8-2.9 m (711);4.0 s (311); 2.8-2.4 m (211); 1.9-1.3 m (1411); 1.1 t (311)	6.9-6.4 m (411); 4.7-4.3 m (111); 4.2 q (211); 4.0 s (311); 3.8-2.9 m (711); 2.8-2.4 m (211); 1.9-1.3 m (1411); 1.3t (311); 1.1 t (311)	7.2 s (411); 4.7-4.3 m (111); 3.9-2.9 m (611); 2.8-2.4 m (21); 2.2 s (31); 1.9-1.3 m (14H); 1.0 d (611)	7.2 8 (4H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 y (2H); 3.9-2.9 m (6H); 2.8-2.4 m (2H); 2.2 s (3H); 1.9-1.3 m (14H); 1.2 t (3H); 1.0 d (6H)		
$\int_{\mathbb{R}^4}^{\infty} \int_{\mathbb{R}^4}^{\mathbb{R}^4} \int_{\mathbb{R}^4$	%	α ₂ α ₂ -c ₆ ⁴ ₅	CH2CH4-4-F	$c_{\rm H_2}c_{\rm H_4}$	$\alpha_{12}^{-\alpha_{12}} - c_{6}^{+} + 4^{-4-\alpha_{03}}$	CH2-CH2-C ₆ H4-4-OCH3	a12-a12-c614-2-a13	α ₂ -α ₁₂ -c ₆ 4 ₄ -2-α ₁₃		
moon, N-(OHM	ج ₅	=	***	Ħ	*	-	nd nd	***		
LH ZH	 		C ₂ H ₅	C2115	C2115.	c ₂ 15	GH (CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂		
	ر د	8						•		
• •	=	C ₂ H ₅	=	C2 ¹¹ 5	×	c _z ^H s	. #	c2 ^H S	i	
	•	_K H	Ħ	×	#	= 		H	•	
		r -	-	-		-	-	· , -		
		731	158	159	160	. 161	162	163		

INS PAGE BLANK (UBPTO)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

		5.8 m (1H) 1 5.0-4.2 m (5H) 1 3.9-2.8 m (5H) 1 1.9-1.2 m (27H)	4.7-4.3 m (1!!); 3.5-2.9 m (5H); 2.4 s (3H); 1.9-1.3 m (14H); 0.9 t (3H)	7.2-6.8 m (5!!) 1 4.7-4.3 m (1H) 1 3.8-2.9 m (8!!) 1 1.9-1.3 m (18H)	7.7-7.1 m (511) 1 4.7-4.3 m (111) 1 3.8-2.9 m (811) 1 1.9-1.3 m (121) 1 1.0 d + t (611)	8.1-7.4 m (3H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2.4 (2H); 3.8-2.9 m (7H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.3 m (16H); 2.3 m (3H); 1.3 t (3H); 0.9 t (3H)	7.5-6.7 m (21); 4.7-4.3 m (1H); 3.9-2.9 m (4H); 3.7 s (3H); 2.8-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (14H); 2.3 s (3H); 1.0 d (3H)	7.4-7.0 m (911) 1 4.7-4.3 m (111) 1 4.2 c; [211) 1 3.8-2.9 m (711) 1 2.8-2.4 m (21) 1 1.9-1.4 m (121) 1 1.3 t (311) 11.0 t (311)		
con^1	R ⁶	$G_{12}-G_{12}-H$	C ₂ H ₅	GH ₂ SOC ₆ H ₅	CII_2NOOC_6H5	CH2-CH2-C6113-2-ND2-4-NECOCI13	012012 K	a ₁₂ c ₈₁₄ -c ₈₁₅		
N-(GIR	RS	#	×	æ	e B		g 3	2		
RA Z	. n4	CH2-CH=CH2	ฮ์	\Diamond	C ₂ H _S	ո-Հույ	QI,	c _z 11 ₅		
	R ² R ³	\bigotimes				.	E		·	•
	г.	Ξ.	æ	×	zi.	c _Z II _S	×	C ₂ H ₅		
•	-R		x	Ħ	Ħ	*	#	z .		
	c		-	-	-	•	-	-		
•	.]	164	165	166	167	168	169	170		

		6.9-6.2 m (311); 4.7-4.3 m (111); 4.0 s (611); 3.8-2.9 m (411); 2.8-2.4 m (21); 19-1.4 m (1411); 2.3 s (311); 1.0 d	(311); 7.6-6.8 m (5H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-2.9 m (7H); 2.8-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (12H); 1.1 t (3H)	7.6-7.0 m (5H); 4.7-4.3 m (1H); ; 3.8-2.7 m (8H); 1.9-1.4 m (12H); 1.0-0.6 m (4H)	7.2 8 (511) 1 4.7-4.3 m (211) 1 3.8-2.9 m (211) 1 2.0-2.4 m (211) 1 1.9-1.4 m (1411) 1 2.4 8 (311)	7.2.8 (511), 4.7-4.3 m (21), 4.2 4 (21) 3.8-2.9 m (21), 2.8-2.4 m (21), 1.9- 1.4 m (1411), 2.4 s (311), 1.3 t (311),	7.4-6.9 m (4H); 4.7-4.3 m (2H); 3.8-2.9 m (4H); 2.8-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m	7.4-6.8 m (311); 4.7-4.3 m (21); 3.9-3.0 m (311); 4.2q (21); 2.8-2.4 m (21); 1.9-1.4 m (1411); 1.3 t (311); 1.0 d (6H)	
σοκ¹ N-(GIR ⁵); -GI-R ⁶ M4 σοκ1'	ν _α .	5113-(0013) 2-2.5	- CH2	сн ₂ -so ₂ -с _{Н5}	ອ _{ເກ} ີວເ _{ລີ} ເຄ	๛ฃ๛๛	CH2CL6H4~4-P	αι ₂ αι ₂ [[-]]	
, 000m ¹	ئر 	a g	=	m	1	•	ŧ	å	•
SH SH		g. B	c ₂ H ₅	Ϋ.	.	£ .	c _Z H _S	G!(G! ₃) ₂	
		7 <u>2</u>		. =		*	*		
_		- H	×	×	x	C2H5	×	c ₂ 11 ₅	 · .
		_ H	. #	Ħ	×	=	=	x	
.•	, ·	e +	172 1	. 173 1	174 0	175 0	176 0	177 0	
·		1 5		· =		-		-···	-

		6.9-6.2 m (3H) t 5.8 m (1H) t 4.9-4.1 m (6H) t 3.7-3.0 m (2H) t 4.0 s (6H) t 2.8-2.4 m (2H) t 1.9-1.4 m (14H)	7.2 s (4H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 g (2H) 3.8-2.9 m (3H); 2.8-2.4 m (2H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (22H); 1.3 t (3H)	7.4-6.9 m (31);4.7-4.3 m (111); 3.8-2.9 m (411); 2.8-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (1611); 1.0 t (311)	7.2-6.5 m (911), 4.9 t (1H); 3.8-3.0 m (3H); 2.9-2.4 m (4H); 2.4 s (3H); 1.9-1.4 m (2H)	7.2-6.5 m (911); 4.9 t (111); 4.2 q (211) 3.8-3.0 m (311); 2.9-2.4 m (4H); 2.4 s (311); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311)	7.2-6.5 m (811); 4.9 t (111); 3.8-3.0 m (511); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (21); 1.2 t (311)	7.2-6.5 m (811); 4.9 t (111); 3.8-3.0 m (5H); 4.2q (ZH); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (ZH); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.2-6.5 m (9H); 4.9 t (1H); 3.8-3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.1 t (3H)	
	, 9ä	α1 ₂ α1 ₂ -c ₆ 11 ₃ (οα1 ₃) ₂ -3.4	α ₂ -α ₁₂ -ς _{H4} -2-α ₁₃	αι ₂ -αι ₂ -ς _{ιι3} -2.6-αι ₂	си ₂ -си ₂ с _{и5}	a12-a12-6115	CH2-CH2-C6H4-4-F	CH2-CH1-4-F	CH2-CH2-C ₆ H5	
000R ¹	2 ^K		1	1	#	. .	×	×	**	· ·
Ha Ha	₽ [™]	वा-वान्ता	Q	ո-C ₃ ¹¹ 7	g,	B	c ₂ H ₅	$c_2^{H_5}$	CZHS	
	R2 R3	8				=				:
-	- ×	×	c ₂ H _S	×	×	c ₂ H _S	æ	c _z 1′ _S	×	
	- "	=	Ħ	Ħ	=	=	×	= .	x .	
		. 0	0	*0	-	-	-		-	
		178	179	180	181	182	183	184	185	

		7.2-6.5 m (911) 1 4.9 t (111) 1 3.8-3.0 m (5H) 1 4.2 q (2H) 1 2.9-2.4 m (4H) 1 1.9-1.4 m (2H) 1 1.3 t (3H) 1 1.1 t (3H)	7.2-6.4 m (811) 1 4.9 t (111); 4.0 s (311) 3.8-3.0 m (511) 1 2.9-2.4 m (411) 1 1.9- 1.4 m (211) 1 1.1 t (311)	7.2-6.4 m (8ii) ; 4.9 t (1ii); 4.2q (2ii) 4.0 s (3ii); 3.8-3.0 m (5ii); 2.9-2.4 m (4ii); 1.9-1.4 m (2ii); 1.3 t (3ii); 1.1. t (3ii)	7,2-6,5 m (8ii), 4,9 t (1ii), 3,8-3.0 m (4ii), 2,9-2,4 m (4ii), 2,2 s (3ii), 1,9-1,4 m (2ii), 1,0 d (6ii)	7.2-6.5 m (811), 4.9 t (111), 3.8-3.0 m (411); 2.9-2.4 m (411); 2.2 s (311); 4.0 q (211); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	7,2-6,5 m (4II) 1 4.9 t(1II) 1 3.8-3.0 m (5II) 1 2.9-2.6 m (2II) 1 1.9-1.4 m (5II) 1.0 t (3II)	7.2-6.5 m (411) 7 5.8 m (111) 7.0-4.2 m (511) 7 3.8-3.0 m (311) 1 2.9-2.6 m (211) 1 4.2 4 (211) 1 1.9-1.4 m (511) 1 1.2 t (311) 1 1.0 d (611)	· ·
$\frac{\cos^1}{\left \int_{\mathbb{R}^4}^{N-(GIR^5)}\int_{\mathbb{R}^6}^{N-GI-R^6}\right }$	RG .	CII ₂ -CII ₂ C ₆ H ₅	012-012-06114-0013-4	CH2-CH2-C6H4-OCH3-4	$\alpha_{1_{2}}$ $-\alpha_{1_{2}}$ $-c_{61_{4}}$ -2 $-\alpha_{1_{3}}$	α ₁ -α ₁₂ -c ₆ 4 ₄ -2-α ₁₃	α ₂ -α ₂ -α ₁	aı ₂ -αι ₂ -αι(αι ₃) ₂	
000R ¹	R5	×	Ħ	x	×	×	×	Ö,	•
H 2 H 2	44	C ₂ H ₅	c _z H _s	C2 ^H S	αι(αι ₃) ₂	αι(αι ₃) ₂	CH ₂ -CaCl	01,2-01-01,2	•
	2° 13		E .	£	•			•	
	-	C2HS	æ	C2H5	=	C ₂ H ₅	×	c _Z H _S	
	-	× =	Ŧ	×	=	±	33	x .	•
•			-	,-	+		-	<u>,.</u>	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		186	187	188	189	190	191	192	

.

<u> </u>			7.3-6.5 m (9H); 4.9 t (1H); 3.5-3.0 m (4H); 2.9-2.4 m (4H); 1.0-0.6 m (4H)	7.2-6.4 m (911); 4.9 t (111); 4.2 4 (21) 3.9-3.0 m (611); 3.0-2.6 m (211); 1.9- 1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	8.0.s (1H); 7.5-6.5 m (9H); 4.9 t (1H); 4.0-3.0 m (3H); 3.0-2.6 m (4H); 2.4 B (3H)	8.0 s (1H); 7.5-6.5 m (9II); 4.9 t (1H) 4.2 q (2II); 3.9-2.9 m (5II); 3.0-2.6 m (4H); 1.1 t (3H)	8.6-6.5 m (8H) 14.9 t (1H) 1 3.9-2.9 m (5H) 1 2.9-2.5 m (4H) 1 1.9-1.4 (ZH) 1 1.1 t (3H)	7.2-6.5 m (911); 4.9 t (111); 3.9-2.9 m (511); 2.9-2.5 m (411); 1.9-1.4 m (411); 1.1 t (3H)	7.2-6.5 m (911); 4.9 t (111); 3.9-2.9 m' (5H); 2.9-2.5 m (4H); 1.1 t (311)	7.2-6.5 m (9H) 1 4.9 t (1H) 1 3.9-2.9 m (3H) 1 2.9-2.5 m (4H) 1 1.9-1.4 m (2H) 1 1.0 d + t (9H)		
y. Y	M- (Gut)n-11-15	R	CH ₂ SC _H S	$\alpha_{2}^{2}\alpha_{2}^{2}\alpha_{6}^{11}$		-042	a12-a12-[1]	aı ₂ aı ₂ a ₁ c ₆ ıı ₅	CH2C6H5	а ₂ а ₂ с ₄₁ 5		
- W - S		R5	Ħ	=	H	` =	#	#	×	G,	-	
ER 2.	\ ¥	R4	Y	CH(CH ₃) ₂	a,	· c _Z H _S	c ₂ H ₅	C ₂ H ₅	czHs	CH (CH ₃) ₂	 :	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		R ² - R ³	$\langle = \rangle$	•						•		
			=	C ₂ H ₅	×	C _Z H _S	Ħ	Ħ	×	z	•	
~		<u></u>	=	. #	=	x	. 	=	=	×		
	 			-	-	-		<u>-</u>	-	-		
•	. •		193	194	195	196	. 197	198	199	200		

			7.2-6.5 m (911) 1 4.9-4.4 m (211) 1 4.2 q ₁ (21); 2.9-2.5 m (411); 2.4 s (311) 1.1.9-1.4 m (211) 1.2 t (311)	7.2-6.5 m (911) 1 4.9-4.4 m (2H) 1 2.9-	7,2-6.5 m (8ii) 1 4.9-4.4 m (2ii) 1 3.8- 3.1 m (2ii) 1 4.2 q (2ii); 2.9-2.5 m (4ii) 1.9-1.4 m (2ii) 1 1.2 t (3ii) 1 1.0 t (3ii)	7,2-6,5 m (811) t 4,9-4,4 m (211) t 3.8-3,1 m (211) t 2,9-2,5 m (411) t 1,9-1,4 m (211) t 1,0 t (311)	7,2-6,3 m (6ii); 4,9-4,4 m (2ii); 4,0-3,6 m (1ii); 4,2 q (2ii); 4,0 s (3ii); 2,9-2,5 m (4ii); 1,9-1,4 m (2ii); 1,2 t (3ii); 1,0 d (6ii)	7.2-6.3 m (811) 1 4.9-4.4 m (211) 1 4.0 B (311) 1 4.0-3.6 m (111) 1 2.9-2.5 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.0 d (611)	7.2-6.2 m (7H); 5.8 m (1H); 5.0 s (2H) 4.9-4.0 m (6H); 2.9-2.5 m (2H); 1.9- 1.4 m (2H)		
200π ¹ 	ა <u>ლ</u>		01 ₂ 01 ₂ C ₆ 11 ₅	ຕາ ₂ ຕາ ₂ ຕ _{ະເ}	CH2CH4-4-F	012-012-6114-4-F	αι ₂ αι ₂ ς _{H4} -4-ααι ₃	αι ₂ αι ₂ ς, ιι ₄ -4-ααι ₃	αι ₂ αι ₂ -c ₆ ιι ₃ (ααι ₂ ο) -3.4		
	νį	¥		t	1		-		1	•	
R2 R2		, a	ີ່ອີ	g g	c ₂ 11 ₅	C2H5	ai(ai ₃) ₂	CH (CH ₃) ₂	G12-CH-CH		
· · · · · · ·	- - -	R _ R'		*	•	•	.				•
	;	-8	czH _S	×	c _z H _S	æ	c ₂ H _S	×	=		····
	-	,	×	×	#	. #	=	z	=		
	_	٦	0	0	0	0	0	0	0	·	
•			201	202	203	204	205	206	207		

	-	7.2 B (511); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.0 m (8H); 3.2 B (3H); 2.9-2.5 m (2H); 1.9-1.4 m (12H); 1.1 t (3H)	7.2 s (5!1); 4.8-4.4 m (1!1); 4.2 q (2!1); 3.2s (3H); 3.9-3.0 m (8!1); 2.9-2.5 m (2!); 1.9-1.4 m (12!1); 1.3 t (3H); 1.1 t (3H)	7.4-6.9 m (4!!); 4.7-4.4 m (1!!); 3.9-3.0 m (6!!); 3.2 s (3!!); 2.9-2.5 m (2!!) 2.3 s (3!!); 1.9-1.4 m (12!!)	7.4-6.9 m (4!!) 1 4.7-4.4 m (1!!); 3.9-3.0 m (6!!) 1 3.2 s (3!!) 1 4.2 q (2!) 1 2.9-2.5 m (2!) 1 2.3 s (3!!); 1.9-1.4 m (12!!) 1.2 t (3!!)	7.0-6.5 m (4H) t 4.7-4.4 m (1H) t 3.9 s (3H) t 3.9-3.0 m (8H) : 3.2 s (3H) t 2.9-2.5 m (Zi) t 1.9-1.4 m (1Zi) t 1.0 t (3H)	7.2-6.9 m (3H) 1 4.7-4.4 m (1H) 1 4.0-3.1 m (7H) 1 4.2 q (2H) 1 3.2 8 (3H) 1 2.9-2.5 m (2H) 1 1.9-1.4 m (12H) 1.2 t (3H) 1 1.0 d (6H) 1	7.8-7.3 m (5H); 4.7-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (9H); 3.2 s (3H); 1.9-1.4 m (10H); 1.0 d (6H)
σοκ ¹ 	n ⁶	CH2-CH2-C6H5	си ₂ -си ₂ -с ₆ и ₅	012-012-C6114-4-F	CH2-CH2-C ₆ H4-4-F	aı2-c42-c644-2-0043	CH2-CH2-C6H3-2.6-C12	CH ₂ NFOOC ₆ H ₅
- mon	R5	=	Ħ	=	z	#	×	#
ER 24	R4	C ₂ H _S	c _z H _s	E E	e e	c ₂ H ₅	GH(CH ₃) ₂	α(α ₃) ₂
	20		2	*	•			-
	-	¥ =	C2H5	×	c _z H _S	×	C ₂ H ₅	2
· .		× =	. =	Ħ.	π	×	Ħ	H
	_	e -			-	-	<u>. </u>	
•		208	. 209	210	211	212	2,13	214

		4.7-4.4 m (111); 4.0-3.0 m (911); 3.2 s (311); 2.4 s (311); 1.9-1.4 m (1011); 4.2 q (211); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	4.7-4.4 m (111); 4.2 y (211); 3.8-3.0 m (811); 3.2 s (311); 1.9-1.4 m (2311); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	8.0 g (111); 7.6-6.6 m (511); 5.8 m (111); 5.0 m (511); 4.7-4.4 m (111); 3.9-3.0 m (611); 2.9-2.4 m (211); 3.2 g (311); 1.9-1.4 m (101)	7.6-7.0 m (5ii); 4.7-4.4 m (1ii); 3.9-2.9 in (9ii); 3.2 s (3ii); 1.9-1.4 m' (16ii)	7.2-6.5 m (5it) t 4.7-4.0 m (3it) t 3.8-2.9 m (6it) t 2.9-2.6 m (2it) t 3.2 s (3it) t 1.9-1.4 m (11it)	7.2 g (5!!); 4.7-4.0 m (3!!); 4.2 4 (2!!) 3.8-2.9 m (6!!); 3.2 s (3!!); 2.9-2.4 m (2!!); 1.9-1.3 m + s (17!!); 1.2 t (3!!)		
		•	•						•
n -ci-n ⁶ coon 1	В	ai ₂ Mrœai ₃	CH2-(H)	CH CHILD	5,1 ⁹ 205 ^Z 1D	. CH2NHC ₆ H5	a ₁₂ a ₁ 2c _{H5}		•
oon¹ N-(GIR ⁵) _n -GI-R ⁶ R ⁴ coon¹¹	75.	=	=	=	=	Ħ	#		
, R. 2, R. 2	R4	αι(αι ₃) ₂	C ₂ H ₅	CH2-CHSCH2	\Diamond	-aı ₂ -aaı	G12+C2C-CH3		٠.
•	R3							•	
	n ² — F	g. 50	.	B		* ·	· •	•	<u>.</u> .
•		c ₂ H ₅	C2H5	=	=	×	C _Z H ₅		
	Ęĸ	=	=	z ·		. =	=		
		-	·*	-	-	-	-		
		215	216	217	218	219	220	. <u></u> .	·

		7.2-6.3 m (8!!); 4.9 t (1!!); 3.9 s (3!!); 3.9-3.0 m (5!!); 2.9-2.4 m (4!!); 1.9-1.4 m (2:!); 1.1 t (3!!)	7.2-6.3 m (811); 4.9 t (111); 4.2 4 (211) 3.9 s (311); 3.9-3.0 m (511); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.2-6.3 m (711) 1 4.9 t (111) 1 3.9 s (311) 1 3.9-3.0 m (411) 1 2.9-2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.0 d (611)	7.2-6.3 m (711) 1 4.9 t (711) 1 4.2 q (211) 1 3.9 s (3H) 1 3.9-3.0 m (411) 1 2.9-2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.3 t (3H) 1 1.0 d (6H) 1	7.3-6.5 m (611); 4.9 t (111); 3.9 s (311); 3.9-3.0 m (211); 2.4 s (311); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.0 d (311)	7.3-6.3 m (6H); 4.9 t (1H); 3.9 s (3H) 3.9-3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9- 1.4 m (2H); 1.2 t (3H)	7.3-6.3 m (7H); 4.9 t (1H); 3.9 s (3H) 3.9-3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (4H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (4H); 1.0 t (3H)	
	~ ~	ai ₂ ai ₂ c _{H5}	CH ₂ CtH ₅	042042°644-4-F	CH2CH2-C ₆ H4-4-F	си ₂ си ₂ 🖑 ў	α ₁ -α ₁ -c ₆₁₃ -2.6-α ₁₂	ои ₂ -си ₂ -с ₆ и ₄ -2-си ₃	
	٠,	#	#	=	=	D .	=	=	
EM 2M		C ₂ H ₅	c _z H ₅	CH (CH ₃) ₂	CH (CH ₃) 2	g 3	c ₂ H ₅	CH2CH2CH3	
				•					•
	-	H H	C _Z H _S	x	c _z H ₅	æ	33	.	
	-	. z	tue:	×	×	×	Ħ	. = ·	
· ·•	_		-		-	-	- .	-	
•		221	222	223	224	225	526	227	

		7.4-6.1 m (6ii) 1 5.8 m (1ii) 1 5.0-4.3 m (5ii) 1 3.9 s (9ii) 1 3.9-3.0 m (3ii) 1 2.9-2.4 m (4ii) 1 1.9-1.4 m (2ii)	8.2-6.4 in (711); 4.9 t (111); 4.2 q (211) 3.9 s (311); 3.9-3.0 m (411); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.2 m (811); 1.2 t (311)	7.4-6.3 m (811); 4.9 t (111); 3.9 s (311) 3.9-3.0 m (511); 2.9-2.4 m (411); 1.1 t (311)	7.3-6.4 m (811); 4.9 t (111); 3.9 s (311) 3.9-3.0 m (511); 2.9-2.6 m (211); 1.9- 1.4 m (511); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	7.3-6.4 m (311); 4.9 t (111); 4.2 q (211); 3.9 s (311); 3.9-3.0 m (411); 2.9-2.6 m (211); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d + t (911)	7.3-6.4 m (8II) 1 4.9 t (1II) 1 4.2 q (2II) 1 3.9 s (3II) 1 3.9-3.0 m (5II) 1 2.9-2.6 m (2II) 1 1.9-1.4 m (2II) 1 1.2 t (3II) 1 1.0 t (3II)		
оон ¹ — _N -(ат ⁵) _n -ан-к ⁶ - _R 4	, 9 ^R	CH2-CH3-(CCH3)2-3.4	012012-C614-2-C1-4-N2		a ₂ -a ₁₂ -a ₁ (a ₁₃) ₂	aı ₂ aı ₃	ຒ ₂ ຒ ₂ ຘ _ຩ ໞ ₅		•
OOOR1	RS	=	= .	×			2		
ER A	4 4	G12-C1≈C12	\Q	C ₂ H ₅	c _Z H _S	αι(αι ₃) ₂	C ₂ H ₅		•
		430		•	•	•	·		
	-	±	c ₂ H ₅	×	=	c ₂ 115	C ₂ 115		
	-	H	. =	**	×	=	×		-
	1	-	., =	-	-	-	· •-		_
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	228	229	230	231	232	233		

)	.	7.6-6.4 m (8H); 4.9 t (1H); 3.9 s (3H); 3.9-3.0 m (6H); 3.0-2.7 m (2H); 1.9-1.4 m (6H); 1.0 d + t (6H)	7.3-6.5 m (31), 4.9 t (111); 4.2 q (21); 3.9 s (31); 3.9-3.0 m (21); 2.9-2.6 m (21); 2.4 s (31); 1.9-1.4 m (101); 1.2 t (31);1.0 d + t (61)	7.2-6.4 m (8ii); 4.9-4.4 m (2ii); 3.9 s (3ii); 3.9-3.0 m (2ii); 3.0-2.6 m (4ii); 1.9-1.4 m (2ii); 1.0 t (3ii)	7.3-6.4 m (7.1); 4.9-4.4 m (21); 3.9 s (311); 4.2 q (21); 4.0-3.6 m (111); 3.0-2.6 m (411); 1.9-1.4 m (21); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	7.3-6.2 m (711); 5.8 m (111); 5.0-4.2 m (611); 3.9 s (611); 3.0-2.6 m (411); 1.9-1.4 m (211)	7.3-6.4 m (611) 1 4.9-4.4 m (2H) 7 3.9 s (3H) 7 3.9-3.5 m (1H) 7 3.0-2.6 m (4H) 7 1.9-1.4 m (2H) 7 1.1 d (6H)	7.3-6.2 m (6H); 4.9-4.4 m (2H); 3.9 s (9H); 3.9-3.5 m (1H); 3.0-2.6 m (4H); 1.9-1.4 m (8H); 4.2 q (2H);1.2 t (3H)	
$ \frac{1}{1000} = \frac{1}{1000} = \frac{1}{1000} = \frac{1}{1000} $	9 ₂₂	CH ₂ CH ₂ NBOOC ₆ H ₅	տ-շ _ե կյ	αι ₂ αι ₂ ςμ ₅	CH2CH2-C ₆ H4-4-F	CH2CH2-C6H4-4-OCH3	$\alpha_2^{\alpha_2} $	CH ₂ Ct ₁₂ -C ₆ H ₃ (CCH ₃) ₂ -2.5	•
	R _S	g g	້		1	1	. 1	ı	
ra ra	R ⁴	31,241,241,3	gi g	c _z H _s	CH(CH ₃) ₂	. CH_CH_CH,	GI(GI ₃) ₂	\rightarrow	-
	R2 - R3	OH30CIT			B	•	*		
		æ	C ₂ H ₅		C _Z H _S	×		S _Z Z ₂	
•	-α	=	=	=	·==	×	×	x	
		-	*	o .	0	0	0 ,	0	
	•	234	235	236	237	238	239	240	•

	7.2 g (5H (4H); 2.9
or ¹ - N-(CHI ⁵) n-CH-R ⁶ R ⁴ COOR ¹	R ⁶ CH2CH2C ₆ H5
200R ¹	H HS
ER 28	GH B
	и н
	l l

	7.2 s (5H) 1 4.8-4.4 m (1H) 1 3.9-3.0 m (4H) 1 2.9-2.6 m (2H) 1 2.3 s (3H) 1 1.9-1.4 m (13H)	7.2 s (511); 4.9-4.4 m (111); 4.2 g (211) 3.9-3.0 m (411); 2.9-2.6 m (21); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (1311); 1.2 t (3H)	7.3-6.9 m (411); 4.0-4.4 m (111); 3.9- 3.0 m (611); 2.9-2.6 m (24); 1.9-1.4 m (131); 1.0 t (311)	7.3-6.9 m (411); 4.8-4.4 m (111); 4.2 q (211); 3.9-3.0 m (6H); 2.9-2.6 m (211); 1.9-1.4 m (1311); 1.2 ± (311); 1.0 ± (311)	7.3-6.9 m (4H); 4.8-4.4 m (1H); 3.9-3.0 m (5H); 2.9-2.6 m (2H); 1.9-1.4 m (13H); 1.0 d (6H)	
Re	c ₁₂ ດ ₁₂ c ₁₁₅	cu ₂ cu ₂ c ₆ u ₅	α ₁ α ₁ 2 ₆ 4 ₄ -4-F	сн ₂ си ₂ с ₆ 4,-4-ғ	a12a12c,114-4-F	
2 ^R	×	. =	Ħ	×	×	
₩	£ 5		C ₂ H ₅	C ₂ II _S	a((Cl3)2	
27	18	*	•	ŧ	- · · •	
1	× ×	c _Z H _S	=	C ₂ H ₅	×	
-	ж ж	×	=======================================	-	¥	
	c -	-	-	-	-	
_	241	242	243	244	245	

			7,3-6,9 m (4!!); 4,8-4,4 m (1!!); 4,2 j (2!); 3,9-3,0 m (5!!); 2,9-2,6 m (2!); 1,9-1,4 m (13!!); 1,2 t (3!); 1,0 d (6!!)	7.0-6.3 m (4!1) f 5.8 m (1!1) 1 5.0-4.2 m (5!1) 1 3.9-3.0 m (4!1) 1 3.9 s (3!1) 1 2.9-2.6 m (2!1) 1 1.9-1.4 m (13!1)	7.0-6.3 m (4.1); 5.8 m (1H); 5.0-4.2 m (5H); 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (4H); 3.9 s (3H); 2.9-2.6 m (2H); 1.9-1.4 m (13H); 1.2 t (3H)	7.0-6.3 m (411); 4.8-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (611); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m {131}; 1.0 t (3H)	7.0-6.3 m (4H); 4.8-4.4 m (1H); 4.2 4 (2H); 3.9-3.0 m (6H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (13H); 1.2 t (2H); 1.0 t (3H)	7,2 s (411); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.0 m (611); 2.9-2.4 m (411); 2.1 s (311); 1.9-1.4 m (1311); 1.0 t (311)	7.2 8 (4H), 4.8-4.4 m (1H), 4.2 q (2H; 3.9-3.0 m (6H); 2.9-2.4 m (4H); 2.1 s (3H); 1.9-1.4 m (13H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	
·	N-(CIR')n-CII-R'	, ₈₆ ,	a12-a12-c6114-4-F	a12-a12-c,114-4-00113	CH2-CH4-4-OCH3	a12-a12-c,H14-0aH3	ai ₂ -ai ₂ -c ₆ H ₄ -4-aai ₃	a12-c12-c644-2-c13	CH2-CH2-C ₆ H4-2-CH3	
- moon		₁₇ 5	×	=	= .	=	#	Ħ	=	
ER	\ 5	***	сн(сн ₃) ₂	CII2-CII-CII2	a12-a1-a12	c ₂ H ₅	c ₂ 11 ₅	C ₂ II _S	C2H2	
		n2	8	•	.	•	:		•	
			c _Z H ₅		c _z u _s	M	c _z H _S	Ħ	c _Z H _S	
		-	=	=	· =	3	=	×	= .	
			-			- -	-	-	-	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	-	246	247	248	249	250	251	252	

		7.2 B (4!1); 4.8-4.0 m (3H); 3.9-3.0 m	(411), 2.9-2.4 m (411); 2.1 B (311); 1.9-1.4 m (1411); 1.0 t (311)	7.2 g (411); 4.8-4.0 m (511); 4.2 q (21) 3.9-3.0 m (411); 2.9-2.4 m (411); 2.1 g (311); 1.9-1.4 m (1411); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.2 s (511); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.0 m; (611); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (1111); 1.1 t (311)	7,5-7,0 m (5:1); 4,8-4,4 m (1H); 4,24 (2H); 3.9-3,0 m (6il); 2,9-2,4 m (4H); 1,9-1,4 m (1H); 1,2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.5 -7.0 m (5H); 4.8-4.4 m (1H); 4.2 (2H); 3.9-3.0 m (6H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (1H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.7-7.2 m (5!!) 1 4.7-4.4 m (1!!) 1 3.9- 3.0 m (0!!) 1 2.9-2.4 m (2H) 1 1.9-1.4 m (11H) 1 1.0 t (3!!)	7.1-6.5 m (5H) 1 4.7-4.4 m (1H) 1 3.9- 3.0 m (6H) 1 2.9-2.4 m (4H) 1 1.9-1.4 m (1HI) 1 1.0 t (3H)	-	·
	.	G G - C H 2 - GI,	7.5 -2 -6 4	01 ₂ 01 ₂ -0 ₆ 11 ₄ -2-01 ₃	ch ₂ sc _H s	CH ₂ SOC ₆ H ₅	aı _z so ₂ c ₆ ıı ₅	CH ₂ MtOOC ₆ H ₅	CI2CI2NIC ₆ H5		
mon		د يي	4	#,	æ	=	m	×	æ		÷
R2 R2	-	R4	042-CBC1	CH2-CECH	C ₂ H ₅	C ₂ H _S	دي اج	c _z u ₅	C ₂ H ₅		
	- - -	R ² R ³	8	•	- · • · · · · · · · · · · · · · · · · ·			s		-	
		-8	×	C _Z H _S	×	C _Z H _S	c ₂ H _S	#	# .		
		-=	=	· =	×	×	==	=			
		=	-	-		-	,-		-		
• .			253	254	255	. 256	257	258	259		

			7.2-6.8 m (3H); 4.7-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (6H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (13H); 1.0 t (3H)	4.7-4.4 m (1H); 3.9-3.0 m (6H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (17H); 1.0 t (6H)	6.9-6.2 m (3i); 4.7-4.4 m (1ii); 3.9 s (6ii); 3.9-3.0 m (6ii); 2.9-2.4 m (4ii); 1.9-1.4 m (13ii); 1.0 t (3ii)	7.0-6.5 m (5H); 4.7-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (8H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (11H); 1.0 t (3H)	7.0-6.5 m (5il); 4.7-4.4 m (1il); 3.9- 3.0 m (8il); 2.9-2.4 m (2il); 1.9-1.4 m (13H); 1.0 t (3H)	8.0 s (111); 7.6-6.8 m (511); 4.7-4.4 m (111); 3.9-3.0 m (511); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (1111); 1.0 d (611)	7.2 g (5ii); 4.8-4.3 m (2ii); 3.9-3.0 m (3H); 2.9-2.4 m (2ii); 1.9-1.4 m (13ii); 1.0 t (3ii)	7.2-6.8 m (4H); 4.8-4.3 m (2H); 4.2q (2H); 3.9-3.0 m (2H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (13H); 1.2 t (3H); 1.1.0 d (6H)
		. ₂₆	$\alpha_2^{\alpha_2} \setminus \mathbb{R}^{-1}$	a ₂ a ₂ a ₁ a ₁	CH2CH3(CCH3)2-3.4	αι ₂ ας _{H5}	$a_{1}^{2}a_{2}^{2}\infty_{6}^{H_{5}}$		αι ₂ αι ₂ ς ₆ ι ₅	αι ₂ αι ₂ -c ₆ Η ₄ -4-₹
-woon	,	RS	н	#	x	· =	· .	×	×	
ER	R	~~	c ₂ H ₅	c _z H _S	c _z H ₅	. C ₂ H ₅	c ₂ 11 ₅	CH(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅ .	αl(αi ₃) ₂
		R2 H3	8		•	\$				-
		1-12	æ	Ħ	=	==	×	x	=	C ₂ H ₅
			H	· #	×	x	=	=	=	#
,					:	,-	-	-	0	0
· 			260	261	5 92	263	264	265	266	267

		6.9-6.2 m (3ii) 1 5.8 m (1ii) 1 5.0 s (2ii) 1 5.0-4.2 m (6ii) 1 3.9-3.4 m (1ii) 1 2.9-2.4 m (2ii) 1 1.9-1.4 m (13ii)	7.0-6.4 m (411); 4.8-4.3 m (211); 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (3H); 3.9 g (311); 2.9-2.5 m (2H); 1.9-1.4 m (15H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7,2 s (411); 4.8-4.3 m (211); 3.9-3.1 m (211); 2.9-2.5 m (211); 2.1 s (311); 1.9-1.4 m (1911)	7.2 g (5H) t 4.8-4.4 m (1H) t 3.9-3.0 m (7H) t 3.2 g (3H) t 2.9-2.4 m (2H) t 1.9-1.4 m (12H) t 1.0 t (3H)	7,2 g (5ii); 4.8-4.4 m (1ii); 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (7ii); 3.2 s (3ii); 2.9-2.4 m (2ii); 1.9-1.4 m (12H); 1.2 t (3ii); 1.0 t (3ii)	7.2 8 (511); 4.8-4.4 m (111); 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (511); 3.2 s (311); 2.9 2.4 m (2H); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (12H); 1.2 t (311)	7.2 g (5H) t 4.8-4.4 m (1H) t 3.9-3.0 m (5H) t 3.2 g (3H) t 2.9-2.4 m (2H) t 2.3 g (3H) t 1.9-1.4 m (12H)	
$\begin{array}{c} \cos R^1 \\ - R^{-1} R^{-1} \\ - R^{-1} \cos R^{-1} \end{array}$, PR	CH2-C6115-(CC1120)-3.4	ar ₂ ar ₂ -c ₆ 11 ₄ -oar ₃ -4	aı ₂ aı ₂ c ₆ 11 ₄ -2-aı ₃	aາ ₂ aາ ₂ c ₆ າເ ₅	aı ₂ aı ₂ c _{us}	α1 ₂ α1 ₂ C ₆ H ₅	CH ₂ C ₆ H ₅	
OOOR 1	جر 	1	1		=		×	æ	
H ₂	4"	ai_al=al_	aı ₂ aı ₂ aı ₃	\Diamond	, c ₂ H ₅	c _z H _S	B	ชื่	ş-
	. 6	X			Oil 30			•	•
	-	≖	c _z H ₅	×	×	c ₂ H ₅	C ₂ H ₅	m	
	•	Ξ Ξ	. #	I	×	=	#	=	
		٥ ء	0	0	-	-	,-	-	
		268	569	270	271	272	273	274	·

			7.4-6.9 m (4!!); 4.8-4.4 m (1!!); 3,9-3.0 m (7!!); 3.2 s (3!!); 2.9-2.4 m (24); 1.9-1.4 m (12!!); 1.0 t (3!!)	7.4-6.9 m (411); 4.8-4.4 m (111); 3.9- 3.0 m (71); 4.2 q (211); 3.2 s (311); 2.9-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (121f); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.4-6.9 m (4H); 4.8-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (6H); 3.2 g (3H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (12H); 1.0 d (6H)	7,4-6.9 m (4H); 4,0-4.4 m (1H); 3.9-3.0 m (6H); 4.2 q (2H); 3.2 s (3H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (1ZH); 1.2 t (3H); 1.0 d (6H)	7.0-6.4 m (411); 5.8 m (111); 5.0-4.2 m (511); 4.2 q (211); 3.9 s (311); 3.9-3.0 m (511); 3.2 s (311); 2.9-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (1211); 1.2 t (311)	7.0-6.4 m (4H); 5.8 m (1H); 5.0-4.2 m; (5H); 3.9 s (3H); 3.9-3.0 m (5H);3.2 s (3H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (1ZH)	7,0-6.4 m (4H); 4.8-4.4 m (1H); 3.9- 3.0 m (6H); 3.9 s (3H); 3.2 s (3H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (12H); 1.0 d + t (6H)	
	- N-(GIR ²) _n -CH-R ³	. _N	C12C12-C6H4-4-F	012012-6114-4-F	a,2a,2~6,4,4-F	012a12~6,114~4-F	CII2CLI4-4-0CII3	aı ₂ aı ₂ -c ₆ ıı ₄ -4-0aı ₃	aı ₂ aı ₂ -c ₆ II ₄ -4-0aI ₃	:
_ aoar_	<u></u>	R5	×	# .	#	=	=	Ħ	£	· .
ER C	, Way	**	C2H5	C7115	αι(αι ₃) ₂	α(α ₁₃) ₂	CH2-CH-CH2	al_aladı	c ₂ H ₅	
•	-	R ² - R ³	G 30	ŧ		•	8		•	
		R1.	н	c ₂ H ₅	Ħ	c ₂ H ₅	c ₂ H ₅	×	=	
•		_¤	×	. 	×	×	×	± .	z .	
•		2	-		-	-	-	-,	+ -	
·	•		275	276	772	278	279	280	281	

		7.0-6.4 m (411) 7.4.8-4.1 m (113) 7.2.4 (211) 7.9-3.0 m (611) 7.9 s (311) 7.9-3.0 m (611) 7.9 s (311) 7.9-1.4 3.2 s (311) 7.2.9-2.4 m (211) 7.9-1.4 m (1211) 7.2 t (311) 7.0 d + t (611)	7,2 8 (4!!) 1 4.8-4.4 m (1!!) 1 3.9-3.0 m (7!!) 1 3.2 g (3!!) 1 2.9-2.4 m (2!!) 1 2.1 8 (3!!) 1 1.9-1.4 m (12!!) 1 1.0 t (3!!)	7.2 B (4H); 4.8-4.4 m (1H); 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (7H); 3.2 s (3H); 2.9-2.4 m (2H); 2.1 s (3H); 1.9-1.4 m (12H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.2 s (411) t 4.8-4.4 m (111) t 4.3-3.0 m (711) t 3.2 s (311) t 2.9-2.4 m (211) t 2.1 s (311) t 1.9-1.4 m (1311)	7.2 8 (411); 4.8-4.4 m (1H); 4.3-3.0 m. (9H); 3.2 8 (3H); 2.9-2.4 m (2H); 2.1 8 (3H); 1.9-1.4 m (13H); 1.2 £ (3H)	7,2 g (511); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.0 m (711); 3.2 g (311); 2.9-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (1011); 1.0 t (311)	7.4-7.0 m (5H); 4.8-4.4 m (1H); 4.2 g (2H); 3.9-3.0 m (7H); 3.2 s (3H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (10H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	
	R ⁶	α ₁ α ₁₂ -c ₆₁₄ -4-αα ₁₃	αι ₂ -c ₆ 1 ₄ -2-αι ₃	a12a12-c6114-2-a12	CH2CH2-C6H4-2-CH3	αι ₂ αι ₂ -c ₆ μ ₄ -2-αι ₃	cu ₂ sc ₈₁₅	c1 ₂ so c ₄ 4 ₅	
- moon	R.5	g G	# -	z .	.	ж .	x:	. #	
ER SH	4ª	c _z H _s	$c_2^{H_5}$	C2H5	CH2-CHGH	G1,-0eG1	c _z ll _s	c,H _S	
······································	R ²			s	ŧ	£		•	•
		C ₂ H _S	Ħ	c ₂ H ₅	. =	C2H5	æ	51 ² 2	
		=	=	= .	×	=	#		
		- "	-	-	-			-	
		282	283	. 584	285		.287	788	 ·

		7.6-7.0 m (5H); 4.8-4.4 m (1H); 4.2 g (2H); 3.9-3.0 m (7H); 3.2 s (3H); 3.1-2.6 m (2H); 1.9-1.4 m (1OH); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.9-7.3 m (Sil); 4.8-4.4 m (111); 3.9-1.8 m (9il); 3.2 s (3il); 1.9-1.4 m (10il); 1.0 t (3il)	7.0-6.4 m (511); 4.8-4.4 m (111); 3.9-2.8 m (9H); 3.2 s (31); 1.9-1.4 m (12H); 1.0 t (31)	7,2-6,7 m (31); 4.8-4.4 m (1H); 3.9- 3.1 m (7II); 3.2 s (3II); 2.9-2.5 m (2II) 1.9-1.4 m (12II); 1.0 t (3II)	4.8-4.4 m (111); 3.9-3.1 m (711); 3.2 s (311); 1.9-1.4 m (1411); 1.0 t (611)	4.8-4.4 m (111); 3.9-3.1 m (611); 3.2 s: (311); 1.9-1.4 m (1511); 1.0 t + d (1211)	6.9-6.2 m (3il); 3.9 s (6il); 3.9-3.1 m (6H); 3.2 s (3il); 2.9-2.4 m (2il); 1.9-1.4 m (20il)	7,0-6.6 m (5H) 1 3.9-3.1 m (8H) 1 3.2 s (3H) 1 1.9-1.4 m (10H) 1 1.0 d (6H)	
	Я	сн ₂ 50 ₂ С _н 5	CI2NIOC6H5 .	CH2CH2NCH5	αι ₂ αι ₂	ar ₂ ar ₂ ar ₃	$\alpha_2^{-\alpha_2-\alpha_3(\alpha_{1_3})_2}$	a1,212-C,113 (00113) 2-3.4	cu ₂ cc _H s	,
OOO COIL	R ⁵	Ħ	=	×	# .		ğ	=	Ħ	
ER SH	R4	C ₂ H ₅	C _Z H _S	c ₂ 11 ₅	C _Z H _S	C _Z H _S	c _z H ₅	9	CH (CH ₃) ₂	
	R ² - R ³	ol.3º	*	*	2	ŧ .	•	E	* -	
· •		C ₂ H ₅	=	×	×	×	x	æ	# .	
		=	Ħ	E	×	×	=	- = -	×	
		-	-			-	-	-		
•		289	062	291	292	293	294	295	, 296	

		7.1-6.6 m (5!!); 4.8-4.4 m (1!!); 3.9-3.1 m (9!!); 3.2 s (3!!); 2.0-1.3 m (12!!); 1.0 t (3!!)	8.0 s(111); 7.6-6.7 m (511); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.1 m (511); 3.2 s (311); 2.9-2.4 m (211); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (1011)	0.6-7.4 m (411); 4.8-4.4 m (111); 3.9-3.1 m (611); 3.2 s (311); 2.9-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (1211); 1.0 d (611)	7.3 g (5ii) 4.8-4.4 m (1ii) 1 3.9-3.1 m (5ii) 1 3.2 g (3ii) 1 2.9-2.4 m (2ii) 1 2.3 s (3ii) 1 2.1 g (3ii); 1.9-1.4 m (12i)	7.2 B (5 1); 4.8-4.3 m (2 1); 3.9-3.1 m (4 1); 3.2 B (3 1); 2.9-2.4 m (2 1); 1.9-1.4 m (12 1); 1.0 t (3 1)	7.2 B (511); 4.8-4.3 m (211); 4.2 y (211); 3.9-3.1 m (411); 3.2 g (311); 2.9-2.4 m (211); 1.9-1.4 m (1211); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.4-6.9 m (4!1); 4.8-4.3 m (2!); 3.9-3.1 m (4!1); 3.2 s (3!1); 2.9-2.4 m (2!1); 1.9-1.4 m (12!); 1.0 t (3!)	
T MOON .	, ug	$\alpha_2^{2}\alpha_2^{2}\alpha_{H_5}^{2}$	Oil Sign	$\alpha_1^2\alpha_1^2-\left(\frac{\beta_1}{\beta_1}\right)^2$	C12-N C13	a1 ₂ a1 ₂ c ₆ 11 ₅	ar ₂ ar ₂ c ₆ H ₅	042042-0614-4-1	
man in the second	. 2 ^K	н	Ξ	x .	×		ı	1	•.
i	24	C ₂ H ₅	ğ	G!(G!3)2	. B	c _Z ₁₁ s	c _Z H _S	c _z H _S	
	. 2.	G. 3		8	•	•	•	•, .	
••	-	× =	×	=	×	Ħ	c _z H ₅	= .	
	-	× =	x	==	×	Ħ	Ħ	= .	
		-		-	-	0	0 .	0	
	-	297	298	299	300	304	302	303	

(R² N N-(OIR⁵)n-OI-R⁶ (OIR⁵)n-OI-R⁶ (OIR⁶)n-OI-R⁶ (O

		13.4 8 (111) 1 7.7 8 (111) 1 7.2 8 (511) 1 4.7-4.3 m (311) 1 4.2 4 (211) 1 3.9-3.0 m (311) 1 2.9-2.4 m (411) 1 2.2 8 (311) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.2 t (311)	13.4 s (1H); 7.7 s (1H); 7.2 s (5H); 4.7-4.3 m (3H); 3.9-3.1 m (5H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.0 t (3H)	13.4 B (111) 1 7.7 B (14) 1 7.2 B (511) 1 4.7-4.3 m (311) 1 4.2 q (411) 1 3.9-3.1 m 1 (541) 1 2.9-2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1 1.2 L (311) 1 1.0 L (311)	13.4 8 (111) 1 7.7 8 (111) 1 7.2 8 (511) 1 4.7-4.3 m (311) 1 3.9-3.1 m (411) 2.9- 2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1.0 d (611)	13.4 8 (111); 7.7 8 (111); 7.2 9 (51); 4.7-4.3 m (311); 4.2 4 (211); 3.9-3.0 m (411); 2.9-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d (611)	13.4 s (1H); 7.7 s (1H); 7.4-6.9 m (4H); 4.7-4.3 m (3H); 3.9-3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (4H); 1.0 t. (3H)	
	_					•	:.	
ا، -11-16 الم000	"	a12a12c ₆ 115	αι ₂ αι ₂ ς ₄₁₅ ·	$\alpha_2^{\alpha_1} c_6^{\alpha_5}$	a1,20,115	a ₁ 2 _{0,2} ເກ _ຣ	a1,20,11,4-4-F	
0001 - 101-n6	٠. ⁵	=	×	± .	=	*	×	
En S	÷ ·	g g	c ₂ ll ₅	c ₂ H ₅	αι(α ₃) ₂	αι(αι ₃) ₂	CH2CH2CH3	
		N. W.	\$		• •	=		:
•	;	C _Z H ₅	Z	c _Z H ₅	æ	c ₂ H ₅	×	••
	-	- H	=	×	=	x	×	•
	-	E	. –	-		-	,	
		311	312	313	314	315	316	

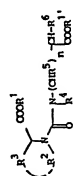
			13.4 g (1H); 7.7 g (1H); 6.9-6.2 m (3H); 4.7-4.3 m (3H); 3.9-3.0 m (5H); 3.9 g (6H); 2.9-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (6H); 1.0 t (3H)	13.4 g (1H) j 7.7 g (1H) j 4.7-4.3 m (3H) j 3.9-3.0 m (4H) j 2.9-2.4 m (2H) j 1.9-1.4 m (6H) j 1.1-0.5 t + m (7H)	13.4 g (1H); 7.7 g (1H); 7.2 g (5H); 4.8-4.0 m (5H); 3.9-3.0 m (3H); 2.9-2.4 m (4H); 1.8 g (1H)	13.4 g (111) t 7.7 g (111) t 6.8-6.3 m (411) t 5.8 m (111) t 5.0-4.1 m (711) t 3.9 g (311) t 3.9-3.0 m (211) t 2.9-2.4 m (411) t 1.0 d (311)	13.4 s (111) 17.9-7.4 m (611) 1 4.7-4.3 m (311) 1 4.2 q (211) 1 3.9-3.1 m (711) 1 2.9-2.5 m (2H) 1 1.3 t (311) 1 1.0 t (3H)	13.4 a (111); 7.7 a (111); 7.1-6.6 m (5ii); 4.7-4.3 m (3ii); 3.9-2.1 m (7ii); 2.9-2.5 m (2ii); 1.9-1.4 m (2ii); 1.0 t (3ii)	
75, -CI-R ⁶	R4 COOR1	ne	αι ₂ αι ₂ ς,ιι ₃ -(σαι ₃) ₂ -3.4	વા _ટ વા _ટ વા _ટ વા _ડ	C12-S-C ₆ H5	a1 ₂ a1 ₂ -c ₆ 11 ₄ -4-0α1 ₃	Ci ₂ Ni-∞c ₆ H ₅	۵۱ ₂ ۵۲ ₂ ۵۵ الج	
-WOO)	 	R _S	*	Ħ	#	5	r	=	
ER ZH		A	a ₁ a ₁ a ₁ a ₁	4	aı ₂ -arai	CH2-CH-CH2	C _Z H _S	C ₂ H ₅	
		R ² R ³		•	•		•	•	
			H	×	×	Ħ	c _z H _s	=	
•			=	×	×	Ħ	x	. .	
			-	-		-	-	-	
	·		317	318	319	320	321	322	_

	•	7.3-6.9 m (7H); 4.9-4.4 m (3H); 3.9-3.1 m (3H); 3.0-2.4 m (4H); 2.3 s (3H); 1.9-1.4 m (2H)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 4.2 g (211); 3.9-3.1 m (311); 3.0- 2.4 m (411); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.1 m (511); 3.0-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (211); 1.0 t (311)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 4.2 q (211); 3.9-3.1 m (511); 3.0- 2.4 m (411); 1.9-1.4 m (21); 1.2 t (311); 1.0 t (311)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.1 m (411); 3.0-2.4 m (411); 1.9-1.4 m(211); 1.0 d (611)	7,3-6.9 m (711) 1 4.9-4.4 m (311) 1 4.2 q (211) 1 3.9-3.1 m (411); 3.0- 2.4 m (411) 1.9-1.4 m (211) 1 1.2 t (311) 1.0 d (611)	7.3-6.9 m (7H); 5.8 m (7H); 5.0-4.2 m (7H); 3.9-3.1.m (3H); 3.0-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (2H)	
			•					•	:
$ \begin{array}{c} \cos^{1} \\ \left(\frac{1}{2} - \frac{N}{4} - \frac{\cos^{2} N}{\cos^{4}}\right) \\ \left(\frac{1}{2} - \frac{N}{4} - \frac{\cos^{4} N}{\cos^{4} N}\right) \end{array} $	Rev	aı ₂ aı ₂ c _e ı ₅	ຕາ ₂ ຕາ ₂ င _{ິເເຣ}	aາ ₂ ດາ ₂ ດ _{ະເ} ຣ	CH2CH2C ₆ H5	a ₁ a ₁ 2c _H s	CI12C115	$\omega_2\omega_2^c\mu_5$	
Man Nama Nama Nama Nama Nama Nama Nama Na	5 [™]	=	= .		=	.	=	#	
ER CR	R4 .	В	GI ₃	C ₂ II ₅	C ₂ 115	CH (CH ₃) ₂	CH (CH 3) 2	cı₂-aı=aı₂	
	 	-							
•	72		* 3	•		•	. · ·	•	
		=	c ₂ H _S .	=	c ₂ H ₅	x	c _z H ₅	×	
		=	=	=	=	#	×	. ==	•
		-	• **	-	-		,-	-	
•		323	324	325	326	1327	328	329	

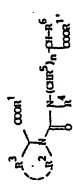
		7.3-6.9 m (7H) 1 5.0-4.2 m (5H) 1 3.9-3.1 m (3H) 1 3.0-2.4 m (4H) 1 1.9-1.4 m (3H)	7,3-6,9 m (7H) t 4.8-4.3 m (3H) t 3,9-3,1 m (4H) t 3.0-2.4 m (4H) t 1,9-1.2 m (8H)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.0 m (311); 3.0-2.4 m (4H); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (2H)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (711); 3.9-3.1 m (511); 3.0-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.0 t (711)	7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (31); 4.2 q (211); 3.9-3.1 m (311); 3.0-2.4 m (411); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t(31)	7,3-6,9 m (711); 4.9-4,4 m (311); 4.2 q (21); 3.9-3.1 m (511); 3.0-2.4 m (41); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 t (311)			
			•				٠	•	•	
$cocut^1$ $= \frac{N-(GIR^5)}{M-COM^1}$. R6.	σι ₂ αι ₂ ς _{H5}	aı ₂ aı ₂ c ₆ ıı ₅	CH ₂ C ₆ H ₅	ຕາ ₂ ປາ ₂ C ₆ ເເ ₅	Cu ₂ Cu ₂ C _{H5}	CH ₂ CH ₂ C _H 5		·	
0001 - 101 -	RS	ж.	Ħ	=	×	=	zi.	•		
ER THE		CH ₂ -CHCH	\Diamond	g 3	. c ₂ H ₅	Ö.	C ₂ H ₅			
	- C		*	· ·		E	:			
	-	¥ #	I	×	ı.	C2H5	C ₂ H ₅			
-	-	K #	×	×	Ħ	æ	×		•	
		E -	-		-	+-	-			.
		330	331	332	333	334	335	•		

•							· ·		
		7.3-6.9 m (711); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.1 m (411); 3.0-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.0 d (611)	7.3-6.9 m (711), 4.9-4.4 m (311), 4.2 q (21), 3.9-3.1 m (411), 3.0- 2.4 m (411), 1.9-1.4 m (211), 1.2 t (311), 1.0 d (611)	7.3-6.9 m (711); 5.8 m (111); 5.0-4.2 m (711); 3.9-3.1 m (311); 3.0-2.4 m (411); 1.9-1.4 m (211)	7.3-6.9 m (711) 1 5.0-4.2 m (511) 1 3.9-3.1 m (411) 1 3.0-2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (311)	7.3-6.9 m (711) 1 4.8-4.3 m (311) 1 3.9-3.1 m (411) 1 3.0-2.4 m (411) 1 1.9-1.4 m (10H)	7.2 s (711); 4.8-4.4 m (311); 3.9- 3.1 m (311); 3.0-2.4 m (411); 2.3 s (311); 1.9-1.4 m (211)	7.2 g (711); 4.8-4.3 m (311); 4.2 q (211); 3.9-3.1 m (311); 3.0-2.4 m (411); 2.3 g (311); 1.9-1.4 m (21); 1.2 t (311)	
			• •					·	•
жов' 	Re'.	. aı ₂ aı ₂ c ₆ ıı ₅	al ₂ al ₂ c ₆ l ₅	(CH2CH2C6H5	αι ₂ αι ₂ ς,ιι ₅	$\alpha_1^2\alpha_2^2c_{11}^5$	сн ₂ сн ₅	си ² си ² с ⁴¹ 5	
, com,	RS	=	=		×	æ	x ·	Ħ	
R S R S	n4	CH (CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	CH2-CH-CH2	си ₂ -оси	· - }	Đ		
	n2 - R3				•			•	
•		=	czHs.	Ħ		×	×	$c_2^{H_5}$	
	-	¥ =	=	***	×	×	Ħ	×	
		= -	,-	-	-	-	-	-	
		336	337	338	339	340	341	342	

		7.2 s (7H); 4.8-4.3 m (3H); 3.9-3.1 m (Si); 3.0-2.4 m (4H); 1.9-1.4 m (Zi); 1.0 t (3H)	7.2 g (7H), 4.8-4.3 m (3H), 4.2 q (2H), 3.9-3.1 m (5H), 3.0-2.4 m (4H), 1.9-1.4 m (2H), 1.2 t (3H), 1.0 t (3H)	7.2 s (711); 4.8-4.4 m (311); 3.9- 3.1 m (411); 3.0-2.4 m (411); 1.9- 1.4 m (211); 1.0 d (611)	7.2 B (7H) 1 4.8-4.4 m (3H) 1 4.2 q (2H) 1 3.9-3.1 m (4H) 1 3.0-2.4 m (4H) 1 1.9-1.4 m (2H) 1 1.3 t (3H) 1 1.0 d (6H)	7.2 s (7!!); 4.8-4.3 m (3!!); 3.9- 3.1 m (5!!); 3.0-2.4 m (4!!); 1.9- 1.4 m (4!!); 1.05 t (3!!)			
5) -c1-r6 n coor1	я6.	CH2Ch2C _{H5}	aı ₂ aı ₂ c, _{H5}	aı ₂ aı ₂ c _{ll5}	cn ₂ ch ₅	aı ₂ a ₂ c ₆ 4 ₅			
N-(am ⁵), -at-n ⁶	28	*	=	. =	×	 #	•		
, Hand	RA	c _Z u _S	c _z ii _s	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	n-C ₃ H ₇			•
	R ² - R ³		*		•			·	
	- K	×	c _z H _S	=	czHs	11			
•		H	×	×	#	±		•	
	=	-	-		-	-			
. •.		343	344	345	346	347	•		



	4.8-4.3 m (1H); 3.6-3.0 m+s (7H);	4.8-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.6-3.0 m+8 (711); 2.3 t (211); 2.2 8 (311); 1.9 -1.4 m (211); 1.2 t (311)	4.8-4.3 m (1H); 3.8-3.0 mfg (9fl); : 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (3H)	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.9 mts (101) 1.9	4.8-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.9 , m+s (1111); 1.9-1.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d+ t (611)	6.4-5.5 m(311); 4.3-3.1 m (611); 2:3 t : (211); 1.0 t (311)	6.4-5.5 m (4H); 4.9-3.1 m (1OH); 4.2 q (2H); 2.3 t (2H); 1.2 t (3H)	6.5-5.5 m (34); 4.3 - 3.0 m (71!); 1.0 d+t (6!!)	
P _e	=		Œ	 5	g ₃	22	=	al,	
R ⁵	æ	=	=	×	E	<u>.</u>	×.	=	
P.4	QI ₃	ຮ້	C ₂ H ₅	a1(a1 ₃) ₂	C ₂ II ₅ ·	C2115	a12-a1-a12	C ₂ N ₅ .	
n2 B3	-(€IDO)IE	a1,2-01 (0013)-012	α ₁₂ -αι(ααι ₃)-αι ₂	a12-a1(a31)-a12	aı2-aı(œı3)-aı2	al-di-di	CH2-CH=CI	α1 ₂ -α1=α1	- -
11 n2	=	C2 ¹¹ 5	Ħ	=	C2115	=	c2115	==	
	=	=	×	=	=	=	=	=	
1	=	. <u>.</u> =	×	Ħ	=	=	×	=	
	348	349	350	351	352	353	354	355	



		4.8-4.2 m (1H); 3.6-2.9 m (4H); 2.4 s (3H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (3H);	4.8-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-3.0 m (611); 2.3 t (21); 1.9-1.4 m (311); 1.2 t (311); 0.95 d+t (611)	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.9 m (7H); 1.9- 1.4 m (5H); 1.0 t+2d (9H)	4.8-4.0 m (5ii); 3.8-2.9 m (5ii); 1.9-	7.3-6.9 m (5il); 4.8-4.3 m (1H); 3.6- 2.9 m (5il); 2.3 t (2H); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (2H)	7.3-6.9 m (5H); 4.8-4.3 m (1H); 3.6- 2.8 m (8H); 1.9-1.4 m (2H); 1.05d (3H)	7.3-6.9 m (5H); 4.8-4.3 m (1H); 3.8- 2.9 m (7H); 2.3 t (2H) 1.9-1.4 m (2H); 1.0 t (2H)			
or' - N-(au ⁵ h, -a!-r ⁶ 14	Re	*		GI ₃	G,	=	g.	m	•	· •	
- E	R _S	×	=	=	×	.	=	×			
24 24	7.8	og.	C ₂ H ₅	GH2CH2	OHZ-CHO	g 3	C2H5	c _Z H _S			
	^{R²} — ^{R³}	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂	GH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂	αι(αι ₃)-αι ₂ -αι ₂	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂	CH_2CH(C_6H_5)-CH_2	αι ₂ αι(c ₆ μ ₅)-αι ₂	GI(C ₆ H ₅)-GI ₂ -GI ₂			
	, L	п	C2H5		c2H₅	=	×	æ			
	1 _A	Я	. #	=	I	=	×	×		•	
	c	Н	<u>,</u>	×	×	×	=	-			-
		356	357	358	359	360	361	362			

		7.3-6.9 m (Stl); 4.8-4.3 m (1tl); 3.8-2.9 m (Stl); 2.3 t (Ztl) 1.9-1.4 m (Ztl); 1.04 (Stl)	7.3-6.9 m (511), 4.8-4.3 m (111), 3.7-	4.8-4.3 m (111) t 3.6-2.8 m (411) t 4.24 (211); 2.4s (311); 2.3 t (211); 1.9-1.4 m (611); 1.2 t (311)	4.8-4.3 m (111); 3.6-2.8 m (511); 2.4 m (311); 1.9-1.4 m (611); 1.1 d (311)	4.8-4.3 m (1H); 3.6-2.8 m (6H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (6H); 1.1 t (3H)	4.8-4.3 m (111) p 3.8-2.8 m (611) p 1.9-	4.8-4.2 m (311) r 3.8-2.9 m (411) r 4.2 q; (21) r 2.3 t (211) r 1.9-1.4 m (711) r 1.2 t (311)	4.8-4.3 m (1H); 3.8-2.9 m (7H); 1.9-		
CH-R ⁶ COOR ¹	ne ,	=		32	. aj	=	ci 3		້ອ		
H-(aur), -(a-r6)		=	*	=	=	=	#		¥		
	₽#	CH (CH ₃) ₂	\Diamond	ğ	ğ	. c ₂ 11 ₅	GH(CH ₃) ₂	Cil-Opcil	6H,2		
	. 6	CH(C ₆ H ₅)-CH ₂ -CH ₂	$\alpha_1(c_6H_5)-\alpha_1^2-\alpha_2$	(CH ₂) 4	, (CH ₂) ₄	(С12)4	, (CH ₂)	(CH ₂) 4	(CH ₂) ₄		
•		H	I	C ₂ H ₅		·æ	=	ς ^μ 5	×	•	
	. "	×	. =	×	×	=	=	=	×		•
		e -	-	-	-	-	_		-		
	· 	363	364	365	366	367	368	369	370		

$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	•							== 	R4 COOR 1	
1 H H $(GH_2)_5$ GH_3 H H H $(GH_2)_5$ GH_3 H H H $(GH_2)_5$ G_2H_5 H H H $(GH_2)_5$ G_2H_5 H $(GH_2)_5$ G_2H_5 H $(GH_2)_5$ G_2H_5 H $(GH_2)_5$ $GH_2-GH-GH_2$ GH_2-GH_2 $GH_2-GH-GH_2$ GH_2-GH_2 GH_2-		.	7	-	~; ~;	e	. 4	۰۶	, 9 ₂₂	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	377	- ع	× =	× =	(CH ₂) ₅	4	÷ 5	=		4.8-4.3 m (111) j 3.6-2.8 m (411) j 2.4 i
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	378	-	×	C _Z H _S	(CH ₂) ₅		e B		m	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	379		×	×	(CH ₂) ₅		C ₂ H ₅	Ħ	x	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.8 m (6H); 2.3 t (211); 1.9-1.4 m (8H); 1.0 t (3H)
1 H H $(GH_2)_5$ $GI(GI_3)_2$ H GI_3 $(GH_2)_5$ $GI(GI_3)_2$ H GI_3 $(GI_1)_1 \dots GI_3$ $(GI_2)_5$ $GI_2 - GI_2 - GI_2$ H GI_3 $(GI_3)_1 \dots GI_3$	380		#	c ₂ H ₅	(CH ₂) ₅		C ₂ H ₅	Ŧ	z	4.8-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.8 m (611); 2.3 t (211); 1.9-1.4 m (811); 1.2 t (311)
1 II H C ₂ H ₅ (GH ₂) ₅ GH ₂ -GH-GH ₂ H GH ₃ 5.0-4.1 m (BH ₃) ₁ 1.9-1.4 m (BH ₃) ₁ H GH ₃ (GH ₂) ₅	381	-	=	. =	(CH ₂) ₅		ai(ai ₃) ₂		ខឹ	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.8 m (611); 1.9- 1.4 m (811); 1.0 3d (911)
1 II C ₂ H ₅ (CH ₂) ₅ — H Cl ₃ (4.7-4.3 m (111)) 4.2 q (611); 1.9-1.4 m (611); 1.9-1.4 m (611); 1.2 t (311)	382		=	z	. (a1 ₂) ₅		012-01-012	-	ë B	5.8m (1!!); 5.0-4.1 m (5!!); 3.8-2.9 m (5H); 1.9-1.4 m (8!!); 1.0 d (3H)
	383	-	=	C ₂ II ₅	(CH ₂) ₅		7	=	້ຶ່ອ	4.7-4.3 m (111); 4.2q (211); 3.7-3.0 n (611); 1.9-1.4 m (811); 1.0-0.5 d+m (711); 1.2 t (311)
					-	•				
			٠.				·		٠ •	

		4.7-4.3 m (111) f 3.9-3.0 m (611) f 2.3 t (211) f 1.9-1.4 m (1211) f 1.0 t (3H)	7.1-6.6 m (3H) 1 4.8-4.3 m (3H); 3.9 s (3H); 3.8-3.0 m (2H) 2.9 s (3H)	7.1-6.6 m (3H) 1 4.8-4.3 m (3H) 1 4.2 4 (2H); 3.9 s (3H) 1 3.8-3.0 m (4H); 2.9 2.4 m (4H) 1 1.2 t (3H) 1 1.0 t (4H)	7.1-6.6 m (3!!) 1 4.8-4.3 m (3!!) 1 3.9 s' (3!!) 1 3.8-3.0 m (5!!) 1 2.9-2.4 m (2!!) !	7.1-6.6 m (311); 4.8-4.3 m (311); 3.9 m; (311); 3.9-3.1 m (411); 4.2 q (211); 2.9; 2.4 m (211); 1.2 t (311); 1.0 d (911)	7.1-6.6 m (311); 5.8 m (1H); 5.0-4.3 (5H); 3.9 s (3H); 3.8-2.9 m (3H); 2.8; 2.4 m (2H); 1.05 d (3H)	4.7-4.3 m (111); 3.6-2.9 m (4H); 2.3 t (211); 2.2 s (3H); 1.9-1.4 m (12H)	4.7-4.3 m (111) f 3.8-2.9 m (6H) f 2.3 t (2H) f 1.9-1.4 m (12H) f 1.1 t (3H)		····
			•					•		•	•
·			•.								•
ي- پو	P. P.	=	×	=	5	g	ฮ์	=	Ħ		
),d=		*							•		
$\begin{array}{c} \cos^{1} \\ \end{array}$	R5	=	=		×	=		×	=	ı	٠.
	A ^R	<u>n</u> -c4H9	G.	C ₂ H ₅	C2HS	a!(a! ₃) ₂	CH2-CH-CH2	.	c ₂ H ₅	:	
•	ري		•			•		_		•	,
	۰	(CH ₂) ₅	$\langle \rangle$		z			$\langle \cdot \rangle$			
	72	ì	al ₃ 0							•	
	-	=	I	C ₂ H ₅	<u> </u>	C ₂ H ₅	.	×	×		
		×	×	×	=	=	=	=	=		
		-	<u> </u>			-	-	-	-		
	·	384	385	386	387	388	389	390	. 391		

											٠		
	•		4,7-4,3 m (1H); 4,2 q (2H); 3.8-2.9 m (6H); 2,3 t (2H); 1,9-1,4 m (12H); 1,3 t (3H); 1,1 t (3H)	(2H), 1.9-1.4 m (12ll), 1.0 d (6H)	5.8 g (111) t 5.0-4.1 m (511) t 3.8-2.9 m (311) t 1.9-1.4 m (1211) t 1.0 d (311)	4.7-4.3 m (111); 3.9-2.9 m (5H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (1811)	7.2-6.6 m (4!!); 4.9 t (!!!); 3.8-3.1 m (2!!); 2.9-2.2 m (4!!); 2.3 s (3!!)	7.2-6.6 m (411); 4.9 t (111); 3.8-3.1 m (4H); 2.9-2.2 m (4H); 1.1 t (3H)	7.2-6.6 m (4H); 4.9 t (1H); 3.8- 2.8 m (3H); 2.9-2.2 m (2H); 1.0 t+d (6H)	7.2-66 m (411); 4.9 t (111); 3.9-2.9 m (3H); 1.0 d (6H)			
												•	
	- X-(OM') -OI-R' A	ж ⁶	e One see	= .	5	=	#	=	g.	::			
~ ~	는 (CIR') 84							•	•				
		€ [™]	×	×	*	•	Ħ	×	×	=		•	
ER	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	R4	c ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	dı2-aı-aı2	\Diamond	ğ	C ₂ H ₅	°5 ^H S∵	CH(CH ₃) ₂			;
	•	R ₃									•	•	
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	E	ŧ		•	8		•		•		
			C2H5	×	I	×		×	x	=		•	
	٠		*	. =	x	=	×	*	.	×			
		i	-	-	- '	-	-	-	-	-			
			392	393	394	395	396	397	398	399			

_		. ,										·- ·	•• -
			7.2-6.6 m (4H) 1 4.9 t (1H) 1 4.3-3.2 m (4H) 1 2.9-2.2 m (4H) 1 1.8 B (1H)	7.2-6.6 m (4!1); 5.8 m (1!!); 5.0-4.2 m	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.9 m+s (811); 2.3 t (211); 2.2 s (311); 1.9-1.4 m (101)	4.8-4.3 m (1H); 3.0-2.9 m+s (1CH); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (1CH); 1.0 t (3H)	4.8-4.3 m (111), 3.8-2.8 m+9 (1111); 1.9-1.4 m (1011); 1.0 d+t (6H)	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.9 m+s (911); 2.3 t (211); 1.9-1.4 m (1011); 1.0 d (611)	4.8-4.3 m (111); 3.8-2.9 m+s (101); 1.9-1.4 m (1611); 1.0 d (611)	•			
												•	
		-		,					. :				
9	,	9 ₂₂	=	g g	=	=	ธ์	· =	ຮ້			•	•
σοιι ¹ - N-(GIR ²) η-GH-R ⁶ R4 σσοκ1'													•
(CHIR ⁵)	• .	+											÷.,
		R _S	±	×	×	= 1	, =	#	#				
RA CH		- R4	CH ₂ C=CH	al ₂ al=al ₂		C2115	C2H5	ан(ан ₃) ₂	\ \ \			•	
•	•			•							•		
		E ^K			\bigcirc		: .		<u>.</u> .	.•			- .
•		72	=				• •	:	₩.		-		
	-	_			. 0			<u> </u>		-			
		L _R	Ħ	=	=	=	<u> </u>	=	=		· · ·		
•		٣,	=	=	×	z ·	==	#	×			••	
	_		-	-	-	-	-	-	-		·		
•			400	401	402	403	404	405	406				
						•							

•			4.9-4.4 m(111)	4.9-4.4 m (1H); 4.0-3.1 m (5H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (11H) 1.1 t (3H)	4.9-4.4 m (111); 4.0-3.1 m (4H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 m (1111); 1.0 d (6H)	4.9-4.4 m (111) / 4.0-3.0 m (711) / 1.9- 1.4 m (1111) / 1.0 d+t (611)	5.8 m (111) 1 5.1-4.3 m (511) 1 4.0-3.2 m (411) 1 1.9-1.4 m (1111) 1 1.0 d (311)	4.9-4.4 m (111); 4.0-3.1 m+8 (711); 2.4 s (311); 2.3 t (211); 1.9-1.4 m (911)	4.9-4.4 m (111); 4.0-3.1 m+s (94); 2.3 t (21); 1.9-1.4 m (91); 1.0 t (31)	4.9-4.4 m (111); 4.0-3.1 m+s (81); 2.3 t (21); 1.9-1.4 m (91); 1.0 d (61)	4.9-4.4 m (1H); 4.0-3.0 m+s (11H); 1.9-1.4 m (9H); 1.0 d+t (6H)	1.9-4.4 m (111); 4:0-3.0 m+s (10H); 1.9-1.4 m (9H); 1.0 d (9H)			
•	31-8 ⁶ 3338 ¹¹ · ·	, pg	=	*	=	Qi ₃	o.	=	×	×	g.	ฮ์	•	:	
	(2 /4)	₹.	=	=	x	=	н 2	.	æ	# *	x	# ·			
		R	₽ .	C2H5	CH(CH ₃) ₂	C2115	CH2-CH-CH2	. g.	C2HS	ai(ai ₃) ₂	C2HS	CI(CI(3)5	 		
•		R ² - R ³	8				*		8	* - ;				• :	
		 	Ħ	=	×	*	=	*	×	=	z	x	• • • •		
			H	=	#	=	<u> </u>	<u>. =</u>	æ	73	=	=	•		•
		<u>.</u>	-	-	-	,		-	-	-		<u>-</u>			-
* * .			407	408	409	410	411	412	413	414	415	416			

		13.4 8 (111) 7.7 8 (111) 1 4.9-4.3 m (31) 1 3.9-3.1 m (21) 1 2.3 t (311) 1 2.4 8 (311) 1 2.9-2.4 m (211)	(311), 3.8-3.1 m (411), 2.9-2.5 m (211), 2.3 £ (211), 1.0 £ (311)	13.4 g (111); 7.7 g (111); 4.8-4.3 m (311); 4.0-3.1 m (311); 2.9-2.5 m(211); 2.3 £ (211); 1.0 d (611)	13.4 s (1H); 7.7 s (1H); 4.8-4.3 m (3H); 4.0-3.0 m (5H); 2.9-2.5 m (2H); 1.0 d+t (6H)	13.4 s (111); 7.7 s (111); 4.8-4.3 m (311); 3.7-3.0 m (311); 2.9-2.5 m (211); 2.3 £ (211); 1.0-0.5 m (411)	7.3-6.9 m (211) t 4.9-4.4 m (311) t 3.9- 3.1 m (211), 2.3 t (211) t 2.2 s (311) t 2.9-2.2 m (211)	7.3-6.9 m (211); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.1 m (411); 2.3 t (211); 2.9-2.4 m (211); 1.1 t (311)	7.3-6.9 m (2H); 4.9-4.4 m (3H); 3.9- 3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (2H); 1.1 t+d (6H)	
	n	=	æ	=	້	×	x	=	E	
	2 ^X	I	æ	×	· =	=	#	=	*	
	R4	g.	C2H5	a(a ₁) ₂	C _Z H _S	Ϋ́	G.	c ₂ n ₅	C2HS	
•	"2" "3"				• • •			•	•	
		¥ =	=	×	=	×	×	æ	=	•
	-	= =	×	×	=	==	=	Ħ	## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	
		- 2		-	-	-	-	-	<u>-</u>	
	·	417	418	419	420	421	422	423	424	

•		7.3-6.9 m (2H) 1 4.9-4.4 m (3H) 1 3.9-3.0 m (4H) 1 2.9-2.4 m (2H) 1 1.0 d (9H)	7.3-6.9 m (211) 1 4.9-4.4 m (311) 1 3.9-3.0 m (311) 1. 2.9-2.4 m (211) 1 2.3 £ (211) 1 1.0 d (611)	7.3-6.9 m (211) 1 4.9-4.4 m (3H) 1 3.9-3.1 m (211) 1 2.3 t (211) 1 2.2 s (3H) 1 2.9-2.2 m (2H)	7.3-6.9 m (211); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.1 m (411); 2.3 t (211); 2.9-2.4 m (211); 1.1 t (311)	7.3-6.9 m (211); 4.9-4.3 m (311); 3.9-3.0 m (511); 2.9-2.4 m (211); 1.1 t+d (61)	7.3-6.9 m (2ii); 4.8-4.4 m (3ii); 3.8-3.0 m (3ii); 2.9-2.4 m (2ii); 2.3 t (2ii); 1.0 d (6ii)	7.3-6.9 m (2H) t 4.9-4.4 m (3H) t 3.9-3.1 m (4H) t 2.9-2.4 m (2H) t			
	-	13 17.5	• ·				•	•	•		
·							•				:
; •	92	g g	· m	=	* ,	. 2	×	5			•
. N-(am ⁵) _n -di-n ⁶ k ⁴ coon ¹						· .		. •			
!-(CIRE ⁵) :				•		· · · · · ·			•	·	
	م	=	a '		×		=	*			
		CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	B	· c ₂ H ₅	C;H5	CH(CH ₃) ₂	CI(CH ₃) ₂		•	
		·	٠								
	• 1			〈 〉	. •						
	,	'X \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		Ð		•				•	
	;	ж ж		#	z .	×	*				
•	•	K H	×	I	×	×	E	X			
•		E -		-	-	-	-				
		425	426	427	428	429	430	431			

		7.2 s (211); 4.9-4.4 m (3H); 3.9-3.1 m (4H); 2.3 t (2H); 2.9-7.4 m (2H); { 1.0 t (3H)	7.28 (211) 1 4.9-4.4 m (311) 1 3.9-3.0 m (511) 1 2.9-2.4 m (211) 1 1.1 t+d (611)	7.2 8 (211); 4.9-4.4 m (311); 3.9-3.2 m (311); 2.9-2.4 m (211); 2.3 t (211); 1.0 d (611)	7.2 s (211) 1 4.9-4.4 m (3H) 1 3.9-3.1 m (4H) 1 2.9-2.4 m (2H) 1 1.1 d (9H)	4.8-4.2 m (3H); 3.6-3.0 m (2H); 2.7- 2.2 m (4H); 2.4 s (3H)	4.8-4.2 m (511) r 3.6-3.0 m (211) r. 2.7- 2.2 m (411) r 2.4 m (311) r 1.2 t (311)	1.8-4.2 m (3H); 3.7-3.0 m (5H); 2.7- 2.4 m (2H); 1.0 t+d (6H)		· :
ì		•	•		-			•	·	!
•					·		- .	•		•
oor ¹ N-(GIR ⁵) _n CII-R ⁶ R 1	, ye	=	֖֓֞ ֖֖֖֓֞	×	5	×	=	້ອ		•
(CHR ⁵) _n		. <u></u>		•					•	
E Z	2 ⁷⁵	×	m	. ==	×		=	=	·	.*
H ₂	R4	c ₂ 11 ₅	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	G!(C!;3)2	£ .	ີ້ອີ	c ₂ H _S	•	
			•					-	÷.	
			*	8	₽.		`.		*	•
٠.				· ·		•.	<u>:</u> 	÷. •		
	-	4 =	Z	<u> </u>	=	· =	C2HS	<u> </u>		
	٠,	× ×	=	*	E	<u> </u>	=	=		
	!	-	· -				-			
······································	•	432	433	434	435	436	437	438		

•		4.8-4. 3.0 m	(9H); 7.2 s 3.0 m (7.2 8 ((ZH) 1 3	1 / / () [
ωπ¹ - N-(αιπ ⁵), -α!-π ⁶ - R ⁴ - ασαπ ¹	R ⁶ .	: :	a ₂ a ₂ c _{, H₅}	CH ₂ CH ₂ C ₆ H ₅	
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	RS	H	x .	=	•
72 72 ·		GH(CH ₃) ₂	ğ	C ₂ H ₅ .	_
	- """ - """	(")	, 2	8	

	4.8-4.4 m (3H); 4.2 y (2H); 3.9- 3.0 m (4H); 2.7-2.4 m (2H); 1.0 d	(511) 1.2 c (511) 7.2 s (511) 4.8-4.2 m (311) 1 3.9- 3.0 m (311) 2.9-2.2 m (411) 1 1.9- 1.4 m (211) 2.3 s (311) 1	7.2 g (5H); 4.8-4.3 m (3H) 4.2 q (2H); 3.9-3.0 m (5H); 2.9-2.2 m (4H); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.4-6.9 m (4H); 5.8 m (1H); 5.1-4.2 (5H); 3.9-3.0 m(3H); 2.9-2.2 m (4H); 1.9-1.4 m (2H)	6.9-6.3 m (411); 4.8-4.0 m (511); 3.9-3.1 m (311); 3.9 s (311); 2.9-2.2 m (411); 1.9-1.4 m (311); 1.2 t (311);	4.2 q (2H) 8.0 s (1H); 7.6-6.8 m (5H); 4.8-4.0 m (3H); 3.8-3.1 m (3H); 2.9-2.2 m (4H); 1.9-1.4 m (6H); 1.0 d (3H)	5.0-4.3 m (2ii) t 3.6-3.0 m (3H) t 2.9- 2.2 m (2ii) t 2.3 s (3H) t 1.2 d (3H) t 1.0 d (3H)	
R6.	Ħ	a ₁₂ a ₁₂ c _{H5}	Ci ₂ Ci ₂ C ₆ H ₅	0120120H4-4-F	CH2CI2C6H4~4~CCH3	O12 210	GF ₃	
, K	×	z .	.	=	=	Ď	=	
- *	CH(CH ₃) ₂	G 3	c _z H _S .	aı ₂ aı-aı ₂	ai2-cadi	\Diamond	a,	-
.2	(">	•	8	*	.		్ట్ లో	
-	C ₂ H ₅	=	C ₂ H _S	# ·	C2H5,	. <u> </u>	=	
<u>.</u> .	× ×	. #	.	x	×	æ	#	•
. 1	-		-	-	-	-	-	
	439	440	441	442	443	444	445	.•

		5.0-4.3 m (2H); 4.2 q (2H); 5:9-3.1 m (5H); 2.9-2.2 (2H); 1.9-1.4 m (2H); H.2 d+t (6H); 1.0 t (6H)	7.2 s (511) f 5.0-4.3 m (211) f 3.8-3.0 m (411) f 2.9-2.2 m (411) f 1.9-1.4 m (211) f 1.2 d (311) f 1.0 d (611)	7.2 s (511) 1 5.0-4.3 m (211); 3.8-3.0 m (511); 2.9-2.2 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.2 d (311); 1.0 t (311)	7.4-6.9 m (411); 5.0-4.3 m (211); 3.8-3.0 m (311); 2.9-2.2 m (411); 2.3 5 (311); 1.9-1.4 m (211); 1.2 d (311)	5.0-4.3 (211); 3.8-3.0 m (411); 2.9- 2.2 m (411); 1.2 d (311); 1.0 t (311);	5.0-4.3 m (211); 3.9-3.1 m (311); 2.9-2.2 m (411); 1.2 d (311); 0.9 d (611)	5.0-4.3 m (211); 4.2 q (211); 3.9-3.1 m (211); 2.9-2.2 m (211); 2.4 B (311); 1.2 d+t (611); 1.0 d (611)			
σοπ¹	n ⁶ .	C2H5	ຓ ₂ ຓ ₂ င _ິ ແ _ຣ	aı ₂ aı ₂ c _e u ₅	0120120,114-4-F	*	=	g .	·		•
	. SE	=	=	=	=	=	• =	GH.	•		• ;
H ₂	₹2	c ₂ H ₅	GH(GH ₃) ₂	c _z H ₅	e e	C ₂ H ₅	G1(Cl3)2	ຮົ		٠.	
٠	E,	4			•	: •		•	•		
	7	*\ \(\bigs_\;	5 *		.*	•		•			
	•	C2H5	z .	# #	z ·	=	z	C ₂ H ₅			
•	-	. H	, z	=	×	=	#	×		•	
	_	c	-	-	-	-	-				
•••••		446	447	448	449	450	451	452	•		

	•	7.4-6.8 m (5ii); 6.0 s (1ii); 4.7-4.3 m (1ii); 3.6-3.0 t (2ii); 2.9-2.2 m (4ii); 2.4 s (3ii)	7.4-6.8 m (SI); 6.0 s (III); 4.7-4.3 (III); 4.2 q (ZII); 3.6-3.0 m (SII); 2.9-2.2 m (ZII); 1.2 t (SII); 1.0 d + t (SII)	7.4-6.8 m (101) 1 6.0 s (111) 1 4.7- 4.3 m (111) 1 3.8-3.0 m (511) 1 2.9- 2.2 m (411) 1 1.9-1.4 m (211) 1.0 t (311)	7,4-6.8 m (10t) 1 6.0 s (1tt) 1 4.7-4.3 m (1tt) 1 3.8-3.0 m (4tt) 1 2.9-2.2 m (4tt) 1 1.9-1.4 m (2tt) 1 1.0 d (6tt)	7.5-6.8 m (9H); 6.0 s (1H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 q (2H); 3.8-3.0 m (3H); 2.9-2.2 m (4H); 2.3 s (3H); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (3H)	7,5-6.9 m (9!1); 6.0 s (1!1); 4.7-4.3 m (1!1); 3.8-3.0 m (5!1); 2.9-2.2 m (41!); 2.1 s (3!1); 1.9-1.4 m (4!1); 1.0 t (3!1)	7.5-6.9 m (104); 6.0 s (1H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-3.0 m (4H); 4.2 g (2H); 2.9-2.2 m (4H); 1.2 t (3H); 1.0-0.5; m (4H)	
or¹ - N-(GIR ⁵) ₁₁ -CI-R ⁶ - K ⁴ COOR¹'	R ⁶ 1	*	at ₃	ຕາ ₂ ຕ _ະ ດ _ະ ເ _ສ ຣ	ສາ ^ງ ລ ^າ ງວັນວັນ	си ₂ си ₂ -4-ғ	CH2CL14-2-CH3	0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
- 100 - 100	. 51	×	. # .	# .	≍	• =	# .	=	:
E H TH	, 4x	. <u>p</u>	C _Z ^H _S	. c ₂ 11 ₅	ai(cH ₃) ₂	£	CH2CH2CH3	7	
		(_) -	. CeH5	•	8	•			:
		#	. ZHS.	. x	#	C ₂ H ₅	=	CZHS	· ·
	7	я н.	Œ	×	=	×	Ħ	 .	
-· · · ·		-	,			-	-	-	
· .		453	454	455	456	457	458	459	

· · · · ·	(III) + 6.0 9 (III) 1 4.7-		7.1-6.4 m (4H); 6.0 s (1H); 4.7- 4.3 m (1H); 4.2 4 (2H); 3.6-3.0 t (2H); 2.9-2.2 m (4H); 2.4 s (3H); 1.2 t (3H)	7.3-6.4 m (9H) 1 6.0 s (1H) 7 4.7-4.3 m (1H) 1 3.8-3.0 m (5H) 1 2.9-2.2 m (4H) 1, 1.9-1.4 m (2H) 1 1.0 t (3H)	7.3-6.4 m (911), 6.0 s (111), 4.7-4.3 m (111), 4.2 q (211), 3.8-3.0 m (311); 2.9-2.2 m (411), 1.9-1.4 m (211), 2.2 s (311), 1.2 t (31)	7.3-6.4 m (911) 7 6.0 B (111) 1 4.7-4.3 m (111); 3.8-2.9 m (411); 2.9-2.2 m (411); 1.9-1.4 m (211); 1.0 d (611)	7,3-6,4 m (8II) 1 6.0-5.6 m (ZH) 1 5,0-4,1 m (5II) 1 3.6-3.1 m (ZII) 1 2,9-2.2 m (4II) 1 1.9-1.4 m (ZII)	7.1-6.3 m (8!!); 6.0 s (1H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 q (2i!); 3.9 s (3i!); 3.8-3.0 m (5!!); 2.9-2.2 m (4!!); 1.9-1.4 m (2H); 1.2 t (3i!); 1.0 t	
σοκ ¹ 	R ⁶ ·	: #	· ==	c _{ຟ້} ດ _ປ ູດ _{ໃປຣ}	ั ตเ ₂ ตเ ₂ ะ _{หร}	αι ₂ αι ₂ ς ₈₁₅	CI12C114-4-F	a12a12-c6114-4-0a13	
000 1 000 1	27 -	±	=	=	=	=	X	=	
24	R4	ъ В	ฮ์	C _Z H _S	£	ai(ai ₃)2	a12-a1-a12	ai ₂ ai ₃	
•	n ² - n ³	ري\ الم	<u>.</u>	8	•				
		.=	c,Hs	=	c _z ^H s	**	#	c _z ^h s	
	-K	×	· =	=	±	z	=	=	
	ď	-	-	-	**		-		
•		460	461	462	463	464	465	466	

		7.1-6.5 m (4H) t 6.0 s (1H) t 4.7-4.3 m (1H) t 3.8-3.0 m (5H) t 2.9-2.4 m (2H) t 1.9-1.4 m (2H) t 1.0 t (6H)	7.1-6.5 m (4H); 6.0 s (1H); 4.7-4.3 m (1H); 3.8-3.0 m (5H); 2.9-2.4 m (2H); 1.9-1.4 m (6H); 1.0 t (6H)	7.3-6.5 m (7!!); 6.0 s (1!!); 4.7-4.3 m (1!!); 3.8-3.0 m (5!); 2.9-2.4 m (4!!); 1.9-1.4 m (2!!); 1.0 t (3!!)	7.4-6.5 m (7H) 1 6.0 s (1H) 1 4.7- 4.3 m (1H) 1 3.8-3.0 m (5H) 1 2.9- 2.4 m (4H) 1 1.9-1.4 m (2H) 1 1.0 t	8.6-6.5 m (8H) 1 6.0 s (1H) 1 4.7-4.3 m (1H); 4.2 g (2H) 1 3.9-3.1 m (4H) 1 2.9-2.2 m (4H) 1 1.9-1.4 m (1GH) 1 1.2 t (3H) 1 1.0 d (3H)	7.1-6.5 m (411); 6.0 s (111); 4.7-4.3 m (111); 3.6-3.1 m (311); 2.9-2.4 m (21); 2.3 s (31); 1.0 d (34)	7,1-6,5 m (4H); 6.0 s (1H); 4.7-4.3 m (1H); 4.2 g '2H); 3.6-3.1 m (3H); 2,9-2,4 m (2H); 2.3 s (3H); 1.0 d (3H)		:
n, 1 N-(CIM ⁵)n-CH-R ⁶ K ⁴ (COOR ¹)	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	C ₂ H _S	n-C ₄ Hg	-CH ₂ CH ₂	-CH ₂ CtH ₃ -2.6-CL ₂	O1,2 ¹⁰ 2.	e B	ទី	s s	:
	22	x	= .	·,		g 3	z	· =		 :
EN SH		C ₂ H _S	c _z 11 ₅	c _z u _s	c ₂ H ₅	·	5	์ ฮ์		•
		- 5	> •		•	E	•	* -	· .	•
		=		*	=	c _H s	×	.c.45	• ••	
•		¥ H	=	Ħ	æ	Ħ	=	Ħ	•	
	-	e -	-	-	-	-	-	- '		·
		467	468	469	470	471	472	473		

		13.4 8 (111); 7.7 8 (111); 4.9-4.3 m (3H); 4.2 q (2H); 3.9-3.1 m (4H); 2.9-2.5 m (2H); 2.3 t (2H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7,3-6.9 m (ZH); 4.9-4.4 m (3II); 4,2 q (2II); 3.9-3.1 m (4II); 2.3 t (2II); 2.9-2.4 m (ZH); 1.2 t (3II); 1.0 t (3II)	7,3-6.9 m (21); 4.8-4.4 m (31); 4.2 q (21); 3.9-3.1 m (41) 2.9-2.5 m (21); 2.3 t (21); 1.2 t (31); 1.0 t (31)	4,7-4,3 m (111); 4,2 q (211); 3.6-2.9m (411); 2,3 t (211); 2,2 s (311); 1.9- 1.4 m (121); 1.1 t (311)	4.7-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.9m (711); 1.9-1.4 m (1211); 1.2 t (311); 1.1 d + t (611)	4.7-4.3 m (111); 4.2 q (21); 4.0-3.1m (51); 2.3 t (21); 1.9-1.4 m (121); 1.2 t (311); 1.0 d (511)	4.7-4.3 m (111); 4.2 q (211); 3.8-2.9m (511); 2.2 g (311); 1.9-1.4 m (1211); 1.2 t (311); 1.1 d (311)		•
20π ¹ - N-(CHπ ⁵)n-CH-π ⁶ - R ⁴ Cxxx 1'	n6'.	æ	m	#	m .	ę p	=	ទី		•
- 1000 -	Z.	Ħ	=	x	Ħ	• #	· :::	* =	-	
CH CH	A.R.	c _z 4 ₅	C2H5	C _{ZHS}	B	C ₂ H _S	a(a ₃) ₂			· -
٠				₩ <u></u>	8	•	E			_
٠	÷-	c ₂ l's	c _z H _s .	c _z H _s	S _{IZ}	c ₂ H ₅	C2H5.	c ₂ H ₅	<u>.</u> .	
	7	× =	Ħ	Ħ	×	æ	±	*	•	
		c -		-	•-	-	-			
•		474	475	476	477	478	479	480	• •	

•			7.2-6.6 m (4H) 1 4.9 t (1H) 1 4.2 q (2H) 1 3.8-3.1 m (2H) 1 2.9-2.2 m (4H) 2.3 s (3H) 1 1.2 t (3H)	7,2-6.6 m (4H); 4.9 t (1H); 4.2 q (2H); 3.8-3.1 m (4H); 2.9-2.2 m (4H); 1.2 t (3H); 1.0 t (3H)	7.2-6.6 m (4H) t 4.9 t (1H); 4.2 q (2H); 3.9-2.9 m (3H); 2.9-2.2 m (4H); 1.2 t (3H); 1.0 d (6H)	7,2-6.6 m (411); 4.9 t (111); 4.2 q (21); 3.8-3.1 m (21); 2.9-2.3 m (31) 2.3 g (311); 1.2 t (311); 1.0 d (311)	4.8-4.3 m (1H); 4.2 q (ZI); 3.8-2.9m + s (8II); 2.3 s (3II); 2.2 t (ZI); 1.9-1.4 m (1CII); 1.2 t (3II)	4.8-4.3 m (111); 4.2 q (24); 3.8-2.9 m + s (104); 2.2 t (24); 1.9-1.4 m (104); 1.2 t (34); 1.0 t (31)	4.8-4.3 m (111) 1 4.2 q (24); 3.9-2.9 m + s (911); 2.2 t (21); 1.9-1.4 m (101); 1.2 t (31); 0.9 d (61)		
	•			•						•	:
$c_{\rm R}^{1}$ $c_{\rm R}^{\rm N-(GHR}^{5},{\rm CO}^{\rm R}, c_{\rm CO}^{\rm R})$		д°,	H	* ±	=	g g	ps bi	=	#	·	
0001 - (GHR ²)		R _S	×	=	· =	z	Ħ	H	×		•
EH ZH		A.W.	æ æ	5/Z2 .	αι(αι ₃) ₂	້ອ		czH _S	CH(CH ₃) ₂		
		. n ² - n ³	6	3	'	ŧ	G. S.		•		
•			c _z II _S	CZHs.	C ₂ H ₅	c _z H _S	C ₂ H ₅	c _z H _S	cz ^H s	. **. •	
•	!	- e	#	×	Ħ	×	x	×			:
			-	-	•		,	,-			
			481	482	483	484	485	486	487		

۶.

•			4.9-4.4 m (1H); 4.2 q (2H); 4.0-3.1 m + s (8H); 2.3 t (2H); 1.9-1.4 (9H) 1.2 t (3H); 0.9 d (6H)	4.9-4.4 m (1H); 4.2 q (2i); 4.0- 2.9 m + 8 (8H); 2.3 8 (3i); 1.9-1.4 m (9H); 1.2 £ (3i); 1.0 d (3H)		•		-						
	•		•	•					•	•		•	•	
σοκ ¹ Ν-(αικ ⁵) _π -αι-κ ⁶ , ·		Re								•				
א ¹ א-(מומ ⁵	" ee	+			:					-	•			
- NO	⇒	R ₅	Ħ						=	-	<u>.</u>			
HZ H3		R4	CH (CH ₃) ₂	ğ		•	· .							
		R ² - R ³	ما المالية				•							
		- 4	C ₂ H ₅	c ₂ H _S			•	•						
			=	x										
			!											
- ·			495	496										•

Patentansprüche:

5

15

20

1. Verbindung der Formel I

in welcher bedeuten:

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 inclusiv,

R¹ und R¹, gleich oder verschieden, Wasserstoff;

Alkyl oder Alkenyl mit 1 - 8 C-Atomen;

Phenyl oder Benzyl, jedes gewünschtenfalls mit

Methyl, Falogen, Methoxy oder Nitro substituiert;

R² Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 - 8 C-Atomen;

R³ Wasserstoff;

Alkyl mit 1 - 10 C-Atomen;

Hydroxyalkyl, Alkoxyalkyl oder Aminoalkyl mit je

1 - 5 C-Atomen;

Alkanoylaminoalkyl mit 1 - 7 C-Atomen;

Guanidinoalkyl, Imidazolylalkyl, Indolylalkyl,

Mercaptoalkyl oder Alkylthioalkyl mit je 1 - 6 Alkyl-C-Atomen;

25 Phenylalkyl mit 1 - 5 Alkyl-C-Atomen;

Hydroxyphenylalkyl mit 1 - 5 Alkyl-C-Atomen;

Phenoxyalkyl oder Phenylthioalkyl mit je 1 - 4

Alkyl-C-Atomen

oder R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen ein gesättigtes oder ungesättigtes 4 - 8 gliedriges monocyclisches oder 8 -10 gliedriges bicyclisches Ringsystem bilden, das 1 - 2 Sauerstoff-, 1 - 2 Schwefel- und/oder 1 - 4 Stickstoffatome enthalten und durch

Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 3 C-Atomen, Alkyl

35

30

mit 1°- 3 C-Atomen oder Phenyl mono- oder disubstituiert sein kann;

R¹ Wasserstoff;

5

10

20

Alkyl, Alkenyl, Alkadienyl, Alkinyl, Alkeninyl oder Alkadiinyl mit 1 - 8 C-Atomen;

Cycloalkyl mit 3 - 6 C-Atomen;

Phenyl, Benzyl, Phenethyl oder Phenylpropyl, deren jedes durch Halogen, Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy oder Methylendioxy mono- oder disubstituiert sein kann;

R⁵ Wasserstoff oder
Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen, Hydroxy, Alkoxy mit
1 - 3 C-Atomen;

15 R⁶ Wasserstoff;

Alkyl mit 1 - 12 C-Atomen; Cycloalkyl mit 3 - 12 C-Atomen; Alkenyl mit 1 - 12 C-Atomen;

Phenyl oder Naphthyl, deren jedes durch Halogen,
Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy
oder Methylendioxy mono- oder disubstituiert
sein kann;

durch Halogen, Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 3 C-Atomen,

Phenoxy, Amino, Dialkylamino mit 1 - 6 C-Atomen,

Alkanoyl-amino mit 1 - 3 C-Atomen, Mercapto,

Alkylthio mit 1 - 3 C-Atomen, Phenylthio,

Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Phenyl, Bi
phenylyl, Naphthyl oder Heteroaryl substituiertes

Alkyl mit 1 - 6 C-Atomen, wobei das Phenyl

oder Naphthyl seinerseits mit Halogen, Methyl,

Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Nitro, Amino, Alkyl-

amino, Dialkylamino, Acetylamino, Cyano,
Methylendioxy oder Sulfonamido mono- oder
disubstituiert und das Heteroaryl durch die
genannten Substituenten und zusätzlich durch
Phenyl substituiert sein kann

und deren Salze.

- 2. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten
- 10 n = 0 bis 2,

5

15

- R¹ und R¹ Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 4 C-Atomen, Benzyl, ggf. im Phenylkern mit Methyl, Halogen, Methoxy- oder Nitro substituiert;
- R² Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen;
- R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure, Acetylaminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl oder Phenylthiomethyl;
- 20 R² und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten
 oder ungesättigten 4 bis 8-gliedrigen monocyclischen
 bzw. 8 bis 10-gliedrigen bicyclischen Ringsystems
 bedeuten, das außer Kohlenstoff auch noch jeweils ein
 Sauerstoff-, Schwefel und/oder 1 bis 3 Stickstoffatome enthalten kann,
 - Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen, Phenyl, Benzyl, Phenethyl;
- 30 R⁵ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Benzyl;
 - R⁶ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder Phenyl, das durch Methyl, Halogen, Methoxy, Acetoxy, Nitro mono- oder disubstituiert sein kann; mit Halogen, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Phenoxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Anilino, Acetylamino, Benzamido, Mercapto, Phenylthio, Phenylsulfinyl,

Phenylsulfonyl;ggf. durch Halogen, Methyl, Ethyl,
Methoxy, Ethoxy, Nitro, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Acetylamino, Cyano, Methylendioxy,
Sulfonamido mono- oder disubstituiertem Phenyl, Biphenylyl,
ggf. durch Halogen, Methyl, Methoxy und
Phenyl substituiertem Heteroaryl substituiertes Alkyl
mit 1 - 4 C-Atomen

bedeuten.

- 10 3. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten
 - n = 0 oder 1,
 - R¹ und R¹ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl, t-Butyl,
 Benzyl, p-Nitrophenyl
- 15 R² Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl
 - R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure oder Acetylaminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl, Phenylthiomethyl;
- 20 R² und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten
 oder ungesättigten 5 bis 7-gliedrigen monocyclischen
 bzw. 8 bis 10-gliedrigen bicyclischen Ringsystems bedeuten, daß außer Kohlenstoff- auch noch jeweils ein
 Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder 1 bis 2 Stickstoffatome enthalten kann;
 - R⁴ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Isopropyl, Isobutyl,
 Cyclopropyl, Cyclobutyl, Allyl, Butenyl, Propargyl,
 Butinyl, tert.-Butyl;
- 30 R⁵ Wasserstoff, Methyl, Benzyl;
- R⁶ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 6 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen;
- mit Phenoxy, Ethoxy, Methoxy, Dimethylamino, Anilino,
 Benzamido, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl,
 ggf. durch Halogen, Methyl, Methoxy, Nitro, Amino,
 Methylamino, Dimethylamino, Acetylamino, Cyano,
 Methylendioxy mono- oder disubstituiertem Phenyl,

Biphenylyl; ggf. durch Chlor, Methyl, Methoxy oder Phenyl substituiertem Heteroaryl substituiertes Alkyl mit 1 - 3 C-Atomen bedeuten.

5

- 4. Verbindung der Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Kohlenstoffatom, das den Substituenten R³ trägt, die (S)-Konfiguration aufweist.
- 10 5. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß n=1, R^1 Wasserstoff, R^2 und R^3 gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-System, R^4 Ethyl, R^5 Wasserstoff und R^6 ß-Phenyletnyl bedeuten.

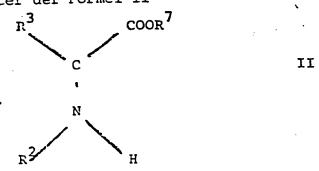
15

20

25

- 6. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß n = 1, R¹ Wasserstoff, R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das Octahydroindol-System, R⁴ Ethyl, R⁵ Wasserstoff und R⁶ ß-Phenylethyl bedeuten.
- 7. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß n = 1, R¹ Wasserstoff, R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das 2-Azabicyclo
 [3.3.0]octan-System, R⁴ Ethyl, R⁵ Wasserstoff und R⁶

 B-Phenylethyl bedeuten.
 - 8. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäß
 Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen
 Aminosäureester der Formel II



35

in der R⁷ die gleiche Bedeutung wie R¹ hat, jedoch nicht Wasserstoff ist, mit Phosgen und danach mit einer Verbindung der Formel IV

5 R^4 -NH-(CHR⁵)_n-CHR⁶ IV COOR⁸

10

in der R⁸ eine der Bedeutungen von R⁷ hat, umsetzt,

oder eine Verbindung der Formel IV mit Phosgen und danach mit einer Verbindung der Formel II umsetzt,

- und gegebenenfalls das erhaltene Produkt einer Hydrolyse unterwirft.
 - 9. Mittel enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 1.
- 10. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 als Heilmittel.
- 11. Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Verwendung als Heilmittel.

Patentansprüche für Österreich:

1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I

in welcher bedeuten:

5

35

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 inklusiv, R¹ und R¹, gleich oder verschieden Wasserstoff;

Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 8 C-Atomen; Phenyl oder Benzyl, jedes gewünschtenfalls mi-

Methyl, Halogen, Methoxy oder Nitro substituiert;

15 R² Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 8 C-Atomen;

R³ Wasserstoff;

Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen;

Hydroxyalkyl, Alkoxyalkyl oder Aminoalkyl mit je

1 bis 5 C-Atomen;

20 Alkanoylaminoalkyl mit 1 bis 7 C-Atomen;

Guanidinoalkyl, Imidazolylalkyl, Indolylalkyl,

Mercaptoalkyl oder Alkylthioalkyl mit je 1 bis 6

Alkyl-C-Atomen;

Phenylalkyl mit 1 bis 5 Alkyl-C-Atomen;

25 Hydroxyphenylalkyl mit 1 bis 5 Alkyl-C-Atomen;

Phenoxyalkyl oder Phenylthioalkyl mit je 1 bis 4

Alkyl-C-Atomen

oder R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden Cund N-Atomen ein gesättigtes oder ungesättigtes 4-

30 bis 8-gliedriges monocyclisches oder 8- bis 10-

gliedriges bicyclisches Ringsystem bilden, das 1 bis 2 Saue

stoff-, 1 bis 2 Schwefel- und/oder 1 bis 4 Stick-

stoffatome enthalten und durch Hydroxy, Alkoxy mit

1 bis 3 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen cder

Phenyl mono- oder disubstituiert sein kann;

R⁴ Wasserstoff;

Alkyl, Alkenyl, Alkadienyl, Alkinyl, Alkeninyl oder Alkadiinyl mit 1 bis 8 C-Atomen; Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen;

- Phenyl, Benzyl, Phenethyl oder Phenylpropyl, deren jedes durch Halogen, Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy oder Methylendioxy mono- oder disubstituiert sein kann;
- 10 R⁵ Wasserstoff oder
 Alkyl mit 1 bis 5 C-Atomen, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis
 3 C-Atomen;
 - R⁶ Wasserstoff;

30

Alkyl mit 1 bis 12 C-Atomen;

Cycloalkyl mit 3 bis 12 C-Atomen;

Alkenyl mit 1 bis 12 C-Atomen;

Phenyl oder Naphthyl, deren jedes durch Halogen,

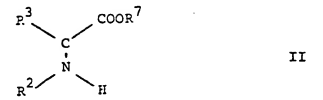
Hydroxy, Acetoxy, Carboxy, Carbonamido, Sulfonamido,

Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy oder Methylen-

dioxy mono- oder disubstituiert sein kann;
durch Halogen, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
Phenoxy, Amino, Dialkylamino mit 1 bis 6 C-Atomen;
Alkanoylamino mit 1 bis 3 C-Atomen, Mercapto, Alkylthio mit 1 bis 3 C-Atomen, Phenylthio, Phenylsulfinyl,

Phenylsulfonyl, Phenyl, Biphenylyl, Naphthyl oder
Heteroaryl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,
wobei das Phenyl oder Naphthyl seinerseits mit Halogen,
Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Nitro, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acetylamino, Cyano, Methyldioxy

oder Sulfonamido mono- oder disubstituiert und das
Heteroaryl durch die genannten Substituenten und zusätzlich durch Phenyl substituiert sein kann
und deren Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man einen
Aminosäureester der Formel II



5

in der R⁷ die gleiche Bedeutung wie R¹ hat, jedoch nicht Wasserstoff ist, mit Phosgen und danach mit einer Verbindung der Formel IV

in der R⁸ eine der Bedeutungen von R⁷ hat, umsetzt,

oder eine Verbindung der Formel IV mit Phosgen und danach mit einer Verbindung der Formel II umsetzt, gegebenenfalls das erhaltene Produkt einer Hydrolyse unterwirft und diese gegebenenfalls in ihre Salze überführt.

20

25

* 35

 Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten

n = 0 bis 2,

R¹ und R¹ Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 4 C-Atomen, Benzyl, gegebenenfalls im Phenylkern mit Methyl, Halogen, Methoxy oder Nitro substituiert;

R² Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen;

R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure, Acetylaminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl oder Phenylthiomethyl;

R² und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten oder ungesättigten 4 bis 8-gliedrigen monocyclischen bzw. 8 bis 10-gliedrigen bicyclischen Ringsystems bedeuten, das außer Kohlenstoff auch noch jeweils ein

Sauerstoff-, Schwefel- und/oder 1 bis 3 Stickstoffatome enthalten kann,

- Wasserstoff; geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit 1 bis 5 C-Atomen; Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen, Phenyl, Benzyl, Phenethyl;
- R⁵ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Benzyl; R⁶ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen
- oder Phenyl, das durch Methyl, Halogen, Methoxy,

 Acetoxy, Nitro mono- oder disubstituiert sein kann;
 mit Halogen, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Phenoxy,
- Amino, Methylamino, Dimethylamino, Anilino, Acetylamino, Benzamido, Mercapto, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, ggf. durch Halogen, Methyl,
- Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Nitro, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Acetylamino, Cyano, Methylendioxy, Sulfonamido mono- oder disubstituiertem Phenyl, Biphenylyl, ggf. durch Halogen, Methyl, Methoxy und
- Phenyl substituierten Heteroaryl substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,

bedeuten.

- 3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten
- n = 0 oder 1,
 - R¹ und R¹ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl, t.-Butyl, Benzyl, p-Nitrophenyl,
 - R² Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl,
- R³ der Rest einer natürlichen Aminosäure oder Acetyl-30 aminobutyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Phenoxymethyl, Methylthiomethyl, Methylthioethyl, F'enylthiomethyl;
 - R² und R³ können gemeinsam mit dem sie tragenden Kohlenstoff- bzw. Stickstoffatom Teil eines gesättigten
- 5 bis 7-gliedrigen monocyclischen bzw. 8 bis 10gliedrigen bicyclischen Ringsystems bedeuten, daß außer Kohlenstoff- auch noch jeweils ein Sauerstoff-

oder Schwefelatom und/cder 1 bis 2 Stickstoffatome enthalten kann;

- R⁴ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Isopropyl, Isobutyl,
 Cyclopropyl, Cyclobutyl, Allyl, Butenyl, Propargyl,
 Butinyl, tert. Butyl;
- R⁵ Wasserstoff, Methyl, Benzyl,

- R⁶ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 6 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen;
- mit Methoxy, Ethoxy, Phenoxy, Dimethylamino, Anilino,
 Benzamido, Phenylthio, Pheynsulfinyl, Phenylsulfonyl
 ggf. durch Halogen, Methyl, Methoxy, Nitro, Amino,
 Methylamino, Dimethylamino, Acetylamino, Cyano,
 Methylendioxy mono- oder disubstituiertem Phenyl;
 Biphenylyl; ggf. durch Chlor, Methyl, Methoxy oder
 Phenyl substituiertem Heteroaryl substituiertes
 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
 bedeuten.
- 20 4. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Kohlenstoffatom, das den Substituenten R³ trägt, die (S)-Konfiguration aufweist.
- 5. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

 n = 1, R¹ Wasserstoff, R² und R³ gemeinsam mit den sie

 tragenden C- und N-Atomen das 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-System, R⁴ Ethyl, R⁵ Wasserstoff und R⁶ ß-Phenylethyl bedeuten.
- 30 6. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß n=1, R^1 Wasserstoff, R^2 und R^3 gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das Octahydroindol-System, R^4 Ethyl, R^5 Wasserstoff und R^6 ß-Phenylethyl bedeuten.
- 7. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß n = 1, R¹ Wasserstoff, R² und R³ gemeinsam mit den sie tragenden C- und N-Atomen das 2-Azabicyclo 3.3.07octan-

HOE 81/F 228

System, R^4 Ethyl, R^5 Wasserstoff und R^6 β -Phenylethyl bedeuten.

8. Mittel enthaltend eine Verbindung der Formel I, in welcher n, R¹, R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und R⁶ die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben.

Europaische: Patentamt

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT, der nach Regel 45 des Europäischen Patent-

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 82108019.9

	THE CALL TOLOR DOLLAR NATIONAL PARTY.			KLASSIFIKATION DER
ابرار داری	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE e Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der Ansnruch			ANMELDUNG (Int. Cl.)
Y P,A	EP - A2 - O 018 * Zusammenfa EP - A1 - O 049 BERT) * Zusammenfa	549 (TANABE) ssung; Beispiele * 605 (WARNER-LAM- (14-04-1982) ssung * 589 (E.R. SQUIBB) (14-04-1982)	1,2,4, 8,9,11 1,2,4, 9,11	C 07 D 207/16 C 07 D 207/22
D,P,		7 231 (WARNER-LAM- (07-10-1981)	1,9,11	C 07 D 209/00 C 07 C 127/00 C 07 C 149/00
A	<u>US - A - 4 284</u> * Zusammenf	(18-08-1981)	1,9,11	C 07 D 333/00 C 07 D 213/00 C 07 D 409/00 C 07 D 403/00 C 07 D 207/00 C 07 D 211/00 C 07 D 401/00
A	* Patentans	7 601 (E.R. SQUIBB) prüche 1,15; Seite 5 - Seite 5, Zeile 13 *	1,8,9,	C 07 D 417/00 C 07 D 223/00 C 07 D 471/00 C 07 D 495/00
UNVC	UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE			KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
Nech Auffassung der Recherchenshtellung entspricht die vorliegende europäische Patentanmel-				X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O. nichtschriftliche Offenbarung P. Zwischenliteratur T. der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist. D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L. aus ändern Gründen angeführtes Dokument. & Mitglied der gleichen Patenttamilie, übereinstimmendes Dokument.
Rechero	wiEN	6 03-12-1982	Fruier	ONDER

Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

EP 82108019.9

		 -	EP 02100019.3
EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int CI 1)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Telle	betrifft Anspruch	C 07 D 211/60
A	DE - A1 - 2 914 059 (SANTEN) * Patentansprüche 1,5,7 *	1,8,9,	C 07 D 401/12 C 07 D 417/12 C 07 D 223/06 C 07 D 471/04
A	DD - A - 135 387 (PARCOR) * Zusammenfassung; Seite 2,	1,9,11	C 07 D 495/04 C 07 D 277/06 A 61 K 31/47 A 61 K 31/40 A 61 K 31/17
A	Zeilen 6-15 * EP - A1 - 0 001 813 (F. HOFFMANN-	1	A 61 K 31/17 A 61 K 31/38 A 61 K 31/44 A 61 K 31/415 A 61 K 31/445
	IA ROCHE) * Zusammenfassung letzte und vorletzte Zeile; Seite 2, Formel II *		A 61 K 31/425 RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.*)
A	DE - A1 - 2 624 094 (SUMITOMO) * Patentansprüche 1,16 *	1,8	C 07 D 277/00 C 07 D 231/00 C 07 D 215/00
	·		
-	. 		